

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Sabato, 22 luglio 2006

SI PUBBLICA TUTTI
I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA 70 - 00100 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERDI 10 - 00100 ROMA - CENTRALINO 06 85081

La **Gazzetta Ufficiale**, oltre alla **Serie generale**, pubblica quattro **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta con autonoma numerazione:

- 1^a **Serie speciale**: *Corte costituzionale* (pubblicata il mercoledì)
- 2^a **Serie speciale**: *Comunità europee* (pubblicata il lunedì e il giovedì)
- 3^a **Serie speciale**: *Regioni* (pubblicata il sabato)
- 4^a **Serie speciale**: *Concorsi ed esami* (pubblicata il martedì e il venerdì)

SOMMARIO

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dello sviluppo economico

DECRETO 22 giugno 2006.

Riconoscimento, al sig. Daniel Boangher, di titolo di studio estero, quale titolo valido per lo svolgimento in Italia, in qualità di responsabile tecnico, in imprese che esercitano l'attività di installazione, trasformazione, ampliamento e manutenzione degli impianti elettrici, degli impianti radiotelevisivi ed elettronici, degli impianti di riscaldamento e climatizzazione, degli impianti idrosanitari, degli impianti di trasporto e utilizzazione del gas, degli impianti di sollevamento di persone o di cose e degli impianti antincendio Pag. 3

DECRETO 22 giugno 2006.

Riconoscimento, alla sig.ra Tenzila Trokic, di titolo di studio estero, quale titolo valido per lo svolgimento in Italia, in qualità di responsabile tecnico, in imprese che esercitano l'attività di pulizia Pag. 3

DECRETO 22 giugno 2006.

Riconoscimento, al sig. Sharif Mohammed Abbasi, di titolo di studio estero, quale titolo valido per lo svolgimento in Italia, in qualità di responsabile tecnico, in imprese che esercitano l'attività di facchinaggio Pag. 4

DECRETO 22 giugno 2006.

Scioglimento della cooperativa «Stars piccola società cooperativa a r.l.», in Livorno, e nomina del commissario liquidatore. Pag. 5

DECRETO 22 giugno 2006.

Scioglimento della cooperativa «Cooperativa Workoop a r.l.», in Leini, e nomina del commissario liquidatore Pag. 5

DECRETO 22 giugno 2006.

Scioglimento della cooperativa «Società cooperativa Lattoria sociale Alta Val Pellice a r.l.», in Bobbio Pellice, e nomina del commissario liquidatore Pag. 6

DECRETO 22 giugno 2006.

Scioglimento della cooperativa «La Fragnanese Soc. coop. sociale a r.l.», in Fragnano, e nomina del commissario liquidatore Pag. 6

Ministero del lavoro e della previdenza sociale

DECRETO 6 luglio 2006.

Sostituzione di un componente effettivo presso la Commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro nel settore privato, di Firenze Pag. 7

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

Commissione nazionale per le società e la borsa

DELIBERAZIONE 18 luglio 2006.

Adozione dell'elenco dei sistemi di scambi organizzati aggiornato alla data del 10 luglio 2006. (Deliberazione n. 15500) Pag. 7

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI**Agenzia italiana del farmaco:**

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Zemian» Pag. 14

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Omeria» Pag. 14

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Curcix» Pag. 15

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Carvedilolo Boniscontro e Gazzone» Pag. 15

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Provigil» Pag. 16

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Emobloc» Pag. 16

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Acido Tranexamico FG» Pag. 17

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Acido Tranexamico Pharmeg» Pag. 17

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Acido Tranexamico IG Farmaceutici» Pag. 18

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Acido Tranexamico Ipso Pharma» Pag. 18

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Paclitaxel Crinos» Pag. 19

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amoxicillina e Acido clavulanico Sandoz GmbH» Pag. 20

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amoxicillina e Acido clavulanico ABC» Pag. 20

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amoxicillina e Acido clavulanico Hexal» Pag. 21

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amoxicillina e Acido clavulanico Brunifarma» Pag. 21

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Citalopram Pharmeg» Pag. 22

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Botam» Pag. 22

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamlic» Pag. 22

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina Pharmeg» Pag. 23

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina Ipso Pharma» Pag. 23

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina IG Farmaceutici» Pag. 24

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina FG» Pag. 24

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina Epifarma» Pag. 24

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Sertralina Ipso Pharma» Pag. 25

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Sertralina FG» Pag. 25

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Sertralina IG Farmaceutici» Pag. 26

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Sertralina Pharmeg» Pag. 27

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tralisen» Pag. 27

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amiodarone PHT Pharma» Pag. 28

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Desmopressina PHT Pharma» Pag. 28

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Presinex» Pag. 29

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 22 giugno 2006.

Riconoscimento, al sig. Daniel Boangher, di titolo di studio estero, quale titolo valido per lo svolgimento in Italia, in qualità di responsabile tecnico, in imprese che esercitano l'attività di installazione, trasformazione, ampliamento e manutenzione degli impianti elettrici, degli impianti radiotelevisivi ed elettronici, degli impianti di riscaldamento e climatizzazione, degli impianti idrosanitari, degli impianti di trasporto e utilizzazione del gas, degli impianti di sollevamento di persone o di cose e degli impianti antincendio.

IL DIRETTORE GENERALE
PER IL COMMERCIO, LE ASSICURAZIONI E I SERVIZI

Vista la domanda con la quale il sig. Daniel Boangher, cittadino rumeno, ha chiesto il riconoscimento del diploma laurea in «Ingegneria dei sistemi della biotecnologia», conseguito presso l'Università statale «Politehnica» di Bucaresti (Romania), per l'assunzione in Italia della qualifica di responsabile tecnico in imprese che esercitano l'attività di installazione, trasformazione, ampliamento e manutenzione degli impianti elettrici, degli impianti radiotelevisivi ed elettronici, degli impianti di riscaldamento e climatizzazione, degli impianti idrosanitari, degli impianti di trasporto e utilizzazione del gas, degli impianti di sollevamento di persone o di cose e degli impianti antincendio;

Visto il decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286, recante «Testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, riguardante il Regolamento recante norme di attuazione del testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, a norma dell'art. 1, comma 6, del decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286;

Visto, in particolare, l'art. 49 del predetto decreto n. 394 del 1999, che disciplina le procedure di riconoscimento dei titoli professionali abilitanti per l'esercizio di una professione, conseguiti in un Paese non appartenente all'Unione europea da parte di cittadini non comunitari;

Visto il parere emesso dalla Conferenza di servizi di cui all'art. 12 del decreto legislativo 27 gennaio 1992, n. 115, nella riunione del 22 maggio 2006, che ha ritenuto idoneo il titolo dell'interessato, pure in assenza di esperienza professionale, ai fini dell'esercizio delle attività sopra indicate, senza necessità di applicare alcuna misura compensativa per la completezza della formazione professionale documentata;

Visto il conforme parere dell'Associazione di categoria CNA-ANIM;

Visto l'art. 6 del del decreto legislativo n. 286/1998 e gli articoli 14 e 39, comma 7, del decreto del Presidente della Repubblica n. 394/1999 per cui la verifica del rispetto delle quote relative ai flussi di ingresso nel territorio dello Stato di cui all'art. 3 del decreto legislativo n. 286/1998 non è richiesta per i cittadini stranieri già in possesso del permesso di soggiorno per lavoro subordinato, lavoro autonomo o per motivi familiari;

Considerato che il richiedente è titolare di permesso di soggiorno per lavoro subordinato rilasciato dalla Questura di Bologna il 3 dicembre 2005;

Decreta:

Art. 1.

1. Al sig. Daniel Boangher, nato il 14 marzo 1969 a Hunedoara (Romania), cittadino rumeno, è riconosciuto il titolo di studio di cui in premessa quale titolo valido per lo svolgimento in Italia, in qualità di responsabile tecnico, dell'attività di installazione, trasformazione, ampliamento e manutenzione degli impianti di cui all'art. 1, commi 1 e 2, della legge 5 marzo 1990, n. 46, senza l'applicazione di alcuna misura compensativa.

2. Il presente decreto è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 22 giugno 2006

Il direttore generale: SPIGARELLI

06A06648

DECRETO 22 giugno 2006.

Riconoscimento, alla sig.ra Tenzila Trokic, di titolo di studio estero, quale titolo valido per lo svolgimento in Italia, in qualità di responsabile tecnico, in imprese che esercitano l'attività di pulizia.

IL DIRETTORE GENERALE
PER IL COMMERCIO, LE ASSICURAZIONI E I SERVIZI

Vista la domanda con la quale la sig.ra Tenzila Trokic, cittadina italiana, ha chiesto il riconoscimento del «Diploma di scuola media superiore», conseguito presso la Scuola media superiore di Tuzla (Bosnia-Erzegovina), per l'assunzione in Italia della qualifica di responsabile tecnico in imprese che esercitano l'attività di pulizia;

Visto il decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286, recante «Testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, riguardante il Regolamento recante norme di attuazione del testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, a norma dell'art. 1, comma 6, del decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286;

Visto, in particolare, l'art. 49 del predetto decreto n. 394 del 1999, che disciplina le procedure di riconoscimento dei titoli professionali abilitanti per l'esercizio di una professione, conseguiti in un Paese non appartenente all'Unione europea;

Visto il parere emesso dalla Conferenza di servizi di cui all'art. 14 del decreto legislativo 2 maggio 1994, n. 319, nella riunione del 22 maggio 2006, che ha ritenuto idoneo il titolo dell'interessata, anche in considerazione dell'esperienza professionale maturata presso imprese del settore, ai fini dell'esercizio dell'attività di pulizia, senza necessità di applicare alcuna misura compensativa;

Visto il conforme parere dell'Associazione di categoria CNA-Assopulizie;

Decreta:

Art. 1.

1. Alla sig.ra Tenzila Trokic, nata il 18 luglio 1966 a Dubrave Zivinice (Bosnia-Erzegovina), cittadina italiana, è riconosciuto il titolo di studio di cui in premessa quale titolo valido per lo svolgimento in Italia, in qualità di responsabile tecnico, dell'attività di pulizia, di cui all'art. 1, comma 1, lettera a), del decreto ministeriale 7 luglio 1997, n. 274, senza l'applicazione di alcuna misura compensativa.

2. Il presente decreto è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 22 giugno 2006

Il direttore generale: SPIGARELLI

06A06649

DECRETO 22 giugno 2006.

Riconoscimento, al sig. Sharif Mohammed Abbasi, di titolo di studio estero, quale titolo valido per lo svolgimento in Italia, in qualità di responsabile tecnico, in imprese che esercitano l'attività di facchinaggio.

IL DIRETTORE GENERALE

PER IL COMMERCIO, LE ASSICURAZIONI E I SERVIZI

Vista la domanda con la quale il sig. Sharif Mohammed Abbasi, cittadino del Bangladesh, ha chiesto il riconoscimento del titolo denominato «Higher secondary certificate examination», conseguito presso il «Brahmanbaria Gov. College» di Comilla (Bangladesh), per l'assunzione in Italia della qualifica di responsabile tecnico in imprese che esercitano l'attività di facchinaggio;

Visto il decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286, recante «Testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, riguardante il Regolamento recante norme di attuazione del testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, a norma dell'art. 1, comma 6, del decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286;

Visto, in particolare, l'art. 49 del predetto decreto n. 394 del 1999, che disciplina le procedure di riconoscimento dei titoli professionali abilitanti per l'esercizio di una professione, conseguiti in un Paese non appartenente all'Unione europea da parte di cittadini non comunitari;

Visto il parere emesso dalla Conferenza di servizi di cui all'art. 14 del decreto legislativo 2 maggio 1994, n. 319, nella riunione del 22 maggio 2006, che ha ritenuto idoneo il titolo dell'interessato, pure in assenza di esperienza professionale, ai fini dell'esercizio dell'attività di pulizia, senza necessità di applicare alcuna misura compensativa per la completezza della formazione professionale documentata;

Visto il conforme parere dell'Associazione di categoria Confartigianato;

Visto l'art. 6 del decreto legislativo n. 286/1998 e gli articoli 14 e 39, comma 7, del decreto del Presidente della Repubblica n. 394/1999 per cui la verifica del rispetto delle quote relative ai flussi di ingresso nel territorio dello Stato di cui all'art. 3 del decreto legislativo n. 286/1998 non è richiesta per i cittadini stranieri già in possesso del permesso di soggiorno per lavoro subordinato, lavoro autonomo o per motivi familiari;

Considerato che il richiedente è titolare di permesso di soggiorno per lavoro subordinato rilasciato dalla Questura di Bologna il 9 maggio 2005;

Decreta:

Art. 1.

1. Al sig. Sharif Mohammed Abbasi, nato il 17 settembre 1977 a Brahmanbaria (Bangladesh), cittadino del Bangladesh, è riconosciuto il titolo di studio di cui in premessa quale titolo valido per lo svolgimento in Italia, in qualità di responsabile tecnico, dell'attività di facchinaggio, di cui all'art. 2 del decreto ministeriale 30 giugno 2003, n. 221, senza l'applicazione di alcuna misura compensativa.

2. Il presente decreto è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 22 giugno 2006

Il direttore generale: SPIGARELLI

06A06650

DECRETO 22 giugno 2006.

Scioglimento della cooperativa «Stars piccola società cooperativa a r.l.», in Livorno, e nomina del commissario liquidatore.

**IL MINISTRO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO**

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 18 maggio 2006, n. 181, di istituzione del Ministero dello sviluppo economico;

Viste le risultanze ispettive di cui alla corrispondenza resa dalla locale DPL;

Tenuto conto che la medesima risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220;

Ritenuta l'opportunità di disporre il provvedimento di scioglimento d'ufficio art. 2545-*septiesdecies* del codice civile con nomina di commissario liquidatore;

Decreta:

Art. 1.

La cooperativa «Star piccola società cooperativa a r.l.» con sede in Livorno, costituita in data 2 febbraio 1999 con atto a rogito del notaio dott.ssa Cocchini Roberta di Livorno, n. REA 117391, è sciolta d'ufficio ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile e il dott. Nannini Luca, nato il 30 agosto 1968, residente in Pietrasanta (Lucca), via Murli n. 26, ne è nominato commissario liquidatore.

Art. 2.

Al commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Contro il presente provvedimento è possibile proporre ricorso amministrativo al tribunale amministrativo regionale ovvero straordinario al Presidente della Repubblica nei termini e presupposti di legge.

Roma, 22 giugno 2006

Il Ministro: BERSANI

06A06712

DECRETO 22 giugno 2006.

Scioglimento della cooperativa «Cooperativa Workoop a r.l.», in Leini, e nomina del commissario liquidatore.

**IL MINISTRO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO**

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 18 maggio 2006, n. 181, di istituzione del Ministero dello sviluppo economico;

Viste le risultanze ispettive di cui alla corrispondenza resa dalla locale DPL;

Tenuto conto che la medesima risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220;

Ritenuta l'opportunità di disporre il provvedimento di scioglimento d'ufficio art. 2545-*septiesdecies* del codice civile con nomina di commissario liquidatore;

Decreta:

Art. 1.

La cooperativa «Cooperativa Workoop a r.l.» con sede in Leini (Torino), costituita in data 18 aprile 2000 con atto a rogito del notaio dott.ssa Cilluffo Francesca di Settimo Torinese, n. REA 936918, è sciolta d'ufficio ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile e la dott.ssa Tempia Simona, nata a Biella il 16 gennaio 1971, residente in Roppolo (Biella), via Marconi n. 4, ne è nominato commissario liquidatore.

Art. 2.

Al commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Contro il presente provvedimento è possibile proporre ricorso amministrativo al tribunale amministrativo regionale ovvero straordinario al Presidente della Repubblica nei termini e presupposti di legge.

Roma, 22 giugno 2006

Il Ministro: BERSANI

06A06713

DECRETO 22 giugno 2006.

Scioglimento della cooperativa «Società cooperativa Lattèria sociale Alta Val Pellice a r.l.», in Bobbio Pellice, e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 18 maggio 2006, n. 181, di istituzione del Ministero dello sviluppo economico;

Viste le risultanze ispettive di cui alla corrispondenza resa dalla locale DPL;

Tenuto conto che la medesima risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220;

Ritenuta l'opportunità di disporre il provvedimento di scioglimento d'ufficio art. 2545-*septiesdecies* del codice civile con nomina di commissario liquidatore;

Decreta:

Art. 1.

La cooperativa «Società cooperativa Lattèria sociale Alta Val Pellice a r.l.» con sede in Bobbio Pellice (Torino), costituita in data 13 dicembre 1953, n. REA 275216, è sciolta d'ufficio ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile e il dott. Napolitano Enzo Mario, nato a Biella il 22 novembre 1958, con studio in Biella, via Gramsci n. 25, ne è nominato commissario liquidatore.

Art. 2.

Al commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Contro il presente provvedimento è possibile proporre ricorso amministrativo al tribunale amministrativo regionale ovvero straordinario al Presidente della Repubblica nei termini e presupposti di legge.

Roma, 22 giugno 2006

Il Ministro: BERSANI

06A06714

DECRETO 22 giugno 2006.

Scioglimento della cooperativa «La Fragagnanese Soc. coop. sociale a r.l.», in Fragagnano, e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO
DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 26 marzo 2001, n. 175, recante il regolamento di organizzazione del Ministero delle attività produttive, per la parte riguardante le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 18 maggio 2006, n. 181, di istituzione del Ministero dello sviluppo economico;

Viste le risultanze ispettive di cui alla corrispondenza resa dalla locale DPL;

Tenuto conto che la medesima risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile;

Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220;

Ritenuta l'opportunità di disporre il provvedimento di scioglimento d'ufficio art. 2545-*septiesdecies* del codice civile con nomina di commissario liquidatore;

Decreta:

Art. 1.

La cooperativa «La Fragagnanese Soc. coop. sociale a r.l.» con sede in Fragagnano (Taranto), costituita in data 12 luglio 1996, con atto a rogito del notaio dott. Pizzuti Francesco di Taranto, n. REA 110296, è sciolta d'ufficio ai sensi dell'art. 2545-*septiesdecies* del codice civile e il dott. Gemma Giorgio, nato a Brindisi il 9 giugno 1963, residente a Latiano (Brindisi), via T. Fuortes n. 58, ne è nominato commissario liquidatore;

Art. 2.

Al commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Contro il presente provvedimento è possibile proporre ricorso amministrativo al tribunale amministrativo regionale ovvero straordinario al Presidente della Repubblica nei termini e presupposti di legge.

Roma, 22 giugno 2006

Il Ministro: BERSANI

06A06715

MINISTERO DEL LAVORO E DELLA PREVIDENZA SOCIALE

DECRETO 6 luglio 2006.

Sostituzione di un componente effettivo presso la Commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro nel settore privato, di Firenze.

IL DIRETTORE PROVINCIALE DEL LAVORO
DI FIRENZE

Visto l'art. 410 del c.p.c. e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto del 4 agosto 2003 (prot. gen. 6871 del 4 agosto 2003);

Vista la nota prot. n. 1456 del 5 giugno 2006 con la quale la Confartigianato di Firenze ha comunicato di voler sostituire il proprio componente Giuliana Fossati, collocata in quiescenza per raggiunti requisiti pensionistici, con Leonardo Fibbi;

Viste le dimissioni rassegnate da Giuliana Fossati a far data dal 30 giugno 2006;

Dovendo procedere alla sostituzione;

Decreta:

Art. 1.

Il sig. Leonardo Fibbi, nato a Firenze il 21 settembre 1971, è nominato membro effettivo in seno alla Commissione provinciale di conciliazione per le controversie individuali di lavoro nel settore privato.

Art. 2.

Il presente decreto verrà trasmesso al Ministero della giustizia - Ufficio pubblicazioni leggi e decreti, per la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Firenze, 6 luglio 2006

Il direttore provinciale: MUTOLO

06A06651

DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

COMMISSIONE NAZIONALE PER LE SOCIETÀ E LA BORSA

DELIBERAZIONE 18 luglio 2006.

Adozione dell'elenco dei sistemi di scambi organizzati aggiornato alla data del 10 luglio 2006. (Deliberazione n. 15500).

LA COMMISSIONE NAZIONALE PER LE SOCIETÀ E LA BORSA

Vista la legge 7 giugno 1974, n. 216, e le successive modificazioni;

Visto il decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58;

Vista la propria delibera n. 12070 del 21 luglio 1999 con la quale è stato adottato il primo elenco dei sistemi di scambi organizzati;

Viste le successive delibere n. 12176 del 3 novembre 1999, n. 13988 del 18 marzo 2003, n. 14098 del 28 maggio 2003, n. 14401 del 22 gennaio 2004, n. 14888 del 1° febbraio 2005, n. 15112 del 19 luglio 2005 e n. 15309 del 3 febbraio 2006 con le quali è stato aggiornato l'elenco dei sistemi di scambi organizzati;

Vista la propria delibera n. 14035 del 17 aprile 2003 con la quale è stata adottata, tra l'altro, una comunicazione in materia di modalità, termini e condizioni dell'informazione alla Consob e al pubblico sugli scambi organizzati di strumenti finanziari fuori dei mercati regolamentati;

Preso atto delle segnalazioni da parte dei soggetti che gestiscono sistemi di scambi organizzati di strumenti finanziari pervenute successivamente alla data dell'ultimo aggiornamento dell'elenco;

Ritenuta la necessità di procedere alla pubblicazione di un nuovo elenco dei sistemi di scambi organizzati sulla base delle predette segnalazioni;

Delibera:

È adottato l'allegato «Elenco dei sistemi di scambi organizzati alla data del 10 luglio 2006».

La presente delibera è pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* e nel Bollettino della Consob.

Roma, 18 luglio 2006

Il presidente: CARDIA

ALLEGATO

ELENCO SCAMBI ORGANIZZATI

aggiornamento al 10 luglio 2006

	denominazione società	denominazione SSO
1	ABAXBANK SPA	extr.a.
2	BANCA AGRICOLA MANTOVANA SPA	
3	BANCA AGRICOLA POPOLARE DI RAGUSA SCARL	sistema scambi organizzati azioni ordinarie - obbligazioni
4	BANCA ALETTI & C. SPA	
5	BANCA ALPI MARITTIME - CREDITO COOPERATIVO CARRU' SCARL	
6	BANCA ALTO VICENTINO - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
7	BANCA ANTONVENETA SPA	sistema scambi organizzati
8	BANCA APULIA SPA	
9	BANCA ARDITI GALATI SPA	paniere
10	BANCA ATESTINA - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
11	BANCA BOVIO CALDERARI SPA	paniere
12	BANCA CABOTO spa	retols exchange
13	BANCA CARIGE-CASSA RISPARMIO GENOVA E IMPERIA SPA	sso banca carige
14	BANCA CARIME SPA	paniere
15	BANCA CARIFE SPA	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
16	BANCA CASSA RISPARMIO DI ASTI SPA	mercato delle azioni c.r.asti spa - paniere titoli paniere pronti contro termine
17	BANCA CASSA RISPARMIO DI SAVIGLIANO SPA	
18	BANCA CASSA RISPARMIO DI TORTONA SPA	
19	BANCA CENTROPADANA DI CREDITO COOPERATIVO SCARL	
20	BANCA CESARE PONTI SPA	
21	BANCA COOPERATIVA CATTOLICA SCARL	
22	BANCA COOPERATIVA VALSABBINA SCARL	
23	BANCA CREMONESE CREDITO COOPERATIVO - CASALMORANO SCARL	
24	BANCA CRV-CASSA RISPARMIO DI VIGNOLA SPA	paniere
25	BANCA DEL CANAVESE - CREDITO COOPERATIVO DI VISCE E DEL VERBANO-CUSIO-OSSOLA SCARL	sistema di scambi organizzati della banca del canavese
26	BANCA DEL CENTROVENETO-CREDITO COOPERATIVO - LONGARE SCARL	
27	BANCA DEL FUCINO SPA	
28	BANCA DEL GARDA SPA	
29	BANCA DEL GOTTARDO ITALIA SPA	
30	BANCA DEL MONTE DI FOGGIA SPA	paniere titoli
31	BANCA DEL MONTE DI LUCCA SPA	sso banca monte di lucca
32	BANCA DEL MONTE DI PARMA SPA	paniere civ
33	BANCA DEL PIEMONTE SPA	paniere compravendita
34	BANCA DEL VALDARNO - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
35	BANCA DEL VENEZIANO - BANCA DI CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della banca del veneziano
36	BANCA DELLA BERGAMASCA-CREDITO COOPERATIVO SCARL	
37	BANCA DELLA CAMPANIA SPA	
38	BANCA DELLA TUSCIA - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
39	BANCA DELLA VALPOLICELLA - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
40	BANCA DELL'ADDA CREDITO COOPERATIVO SCARL	
41	BANCA DELL'ARTIGIANATO E DELL'INDUSTRIA SPA	Vetrina Titoli
42	BANCA DELLE MARCHE SPA	sso banca delle marche - sso azioni ordinarie banca delle marche
43	BANCA DI ANCONA-CREDITO COOPERATIVO SCARL	
44	BANCA DI ANGHIAI STIA - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
45	BANCA DI BEDIZZOLE - TURANO VALVESTINO - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
46	BANCA DI BERGAMO SPA	
47	BANCA DI BOLOGNA-CREDITO COOPERATIVO SCARL	paniere titoli
48	BANCA DI CAPRANICA E BASSANO ROMANO-CREDITO COOPERATIVO SCARL	
49	BANCA DI CARAGLIO, DEL CUNEESE E DELLA RIVIERA DEI FIORI - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
50	BANCA DI CAVOLA E SASSUOLO CREDITO COOPERATIVO SCARL	sso Bcc Cavola e Sassuolo Credito Cooperativo
51	BANCA DI CESENA CREDITO COOPERATIVO DI CESENA E RONTA SCARL	
52	BANCA DI CIVIDALE SPA	
53	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO ABRUZZESE CAPPELLE SUL TAVO SCARL	BCC Abruzzese Cappelletti sul Tavo - SSO
54	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO CAMUNA SCARL	
55	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO CASTIGLIONE M. RAIMONDO E PIANELLA SCARL	
56	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO CIVITANOVA MARCHE E MONTECOSARO SCARL	
57	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DEGLI ULIVI - TERRA DI BARI SCARL	
58	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DEL BASSO SEBINO SCARL	
59	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DEL METAURO SCARL	
60	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DELLA MARCA SCARL	
61	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DELL'AGROBRESCIANO SCARL	
62	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DELL'ALTA BRIANZA-ALZATE BRIANZA SCARL	
63	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DELL'ALTA PADOVANA SCARL	sistema di scambi organizzati Bcc Alta Padovana
64	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DELLE PREALPI-BANCA PREALPI SCARL	sistema di scambi organizzati da Bcc Prealpi
65	BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI ALBA, LANGHE E ROERO SCARL	sistema di scambi organizzati Banca d'Alba

ELENCO SCAMBI ORGANIZZATI

aggiornamento al 10 luglio 2006	
denominazione società	denominazione SSO
66 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI ANAGNI SCARL	sistema scambi organizzati
67 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI BARLASSINA SCARL	sistema scambi organizzati della Bcc di Barlassina
68 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI BENE VAGIENNA SCARL	ssc Bcc di Bene Vagienna
69 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI BORGHETTO LODIGIANO SCARL	
70 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI BRESCIA SCARL	
71 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI BUSTO GAROLFO E BUGUGGIATE SCARL	
72 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CALCIO E COVO SCARL	
73 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CAMBIANO SCARL	
74 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CARATE BRIANZA SCARL	
75 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CARAVAGGIO SCARL	
76 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CARUGATE SCARL	
77 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CASALGRASSO E S.ALBANO STURA SCARL	ssc - paniere titoli
78 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CASSANO DELLE MURGE SCARL	
79 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CASTAGNETO CARDUCCI SCARL	
80 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CASTEL GOFFREDO SCARL	
81 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CASTENASO SCARL	
82 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CENTO - CREVALCORE SCARL	
83 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CHERASCO SCARL	paniere titoli
84 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI CONVERSANO SCARL	sistema di scambi organizzati
85 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI FANO SCARL	
86 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI FIOTTRANO SCARL	
87 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI FIUMICELLO ED AIELLO DEL FRIULI SCARL	
88 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI FORNACETTE SCARL	
89 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI GATTEO SCARL	Bcc Gatteo sso
90 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI GRADARA SCARL	
91 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI IMPRUNETA SCARL	
92 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI INZAGO SCARL	
93 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI LESMO SCARL	
94 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI MANZANO SCARL	sistema di scambi organizzati
95 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI MARCON SCARL	paniere
96 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI MONTERENZIO SCARL	Bcc Monterenzio
97 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI PIANFEI E ROCCA DE' BALDI SCARL	
98 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI PIOVE DI SACCO SCARL	
99 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI POMPIANO E DELLA FRANCIACORTA SCARL	paniere
100 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI PRATOLA PELIGNA SCARL	
101 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI RECANATI E COLMURANO SCARL	
102 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI ROMA SCARL	
103 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI RONCIGLIONE SCARL	
104 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI S.GIORGIO E MEDUNO SCARL	ssc
105 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI SESTO S.GIOVANNI SCARL	
106 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI SIGNA SCARL	
107 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI SPINAZZOLA SCARL	
108 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI STARANZANO SCARL	
109 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DI TERRA D'OTRANTO SCARL	
110 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO DON RIZZO ALGAMO SCARL	
111 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO EUGANEA DI OSPEDALETTO EUGANEO SCARL	
112 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO FENIS-NUS-ST.MARCEL SCARL	
113 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO LA RISCOSSA DI REGALBUTO SCARL	
114 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO LAUDENSE - LODI SCARL	ssc banca di credito cooperativo laudense - Lodi
115 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO OROBICA BARIANO E COLOGNO AL SERIO SCARL	sistema scambi organizzati
116 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO PADANA ORIENTALE SAN MARCO - ROVIGO SCARL	Bcc Padana Orientale San Marco
117 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO PICENA SCARL	
118 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO PORDENONESE SCARL	sistema di scambi organizzati
119 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO S.MARIA ASSUNTA - ADRIA SCARL	
120 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO S.STEFANO - MARTELLAGO SCARL	sistema scambi organizzati - paniere
121 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO SORISOLE E LEPRENO SCARL	
122 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO TREVIGIANO SCARL	Trevigiano SSO
123 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO VALDOSTANA SCARL	
124 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO VALLE SERIANA SCARL	
125 BANCA DI CREDITO COOPERATIVO VICENTINO - POJANA MAGGIORE (VICENZA) SCARL	ssc / paniere Bcc vicentino
126 BANCA DI CREDITO POPOLARE SCARL	ssc Bcp
127 BANCA DI FORLI-CREDITO COOPERATIVO SC+B169	
128 BANCA DI IMOLA SPA	paniere
129 BANCA DI LEGNANO SPA	sistema di scambi organizzati
130 BANCA DI MONASTIER E DEL SILE CREDITO COOPERATIVO SCARL	monsie sso

ELENCO SCAMBI ORGANIZZATI

aggiornamento al 10 luglio 2006

	denominazione società	denominazione SSD
131	BANCA DI PALERMO SPA	
132	BANCA DI PESARO CREDITO COOPERATIVO SCARL	
133	BANCA DI PIACENZA SCARL	paniere titoli
134	BANCA DI ROMA SPA	
135	BANCA DI ROMANO E S.CATERINA CREDITO COOPERATIVO SCARL	
136	BANCA DI SASSARI SPA	
137	BANCA DI TRENTO E BOLZANO SPA	
138	BANCA DI VALLE CAMONICA SPA	
139	BANCA DI VERONA CREDITO COOPERATIVO - CADIDAVID SCARL	
140	BANCA DI VITERBO-CREDITO COOPERATIVO SCARL	
141	BANCA FARNESE SPA	
142	BANCA FIDEURAM SPA	
143	BANCA GENERALI SPA	
144	BANCA IMI SPA	indirect
145	BANCA INTESA PRIVATE BANKING SPA	
146	BANCA INTESA SPA	sistema di scambi organizzati di pronti contro termine
147	BANCA LOMBARDA E PIEMONTESE SPA	
148	BANCA LOMBARDA PRIVATE INVESTMENT	
149	BANCA MALATESTIANA CREDITO COOPERATIVO SCARL	paniere di strumenti finanziari
150	BANCA MEDIOLANUM SPA	
151	BANCA MERIDIANA SPA	
152	BANCA MONTE DEI PASCHI DI SIENA SPA	paniere
153	BANCA MONTERIGGIONI CREDITO COOPERATIVO SCARL	
154	BANCA NUOVA SPA	sso banca nuova
155	BANCA PICENA TRUENTINA CREDITO COOPERATIVO SCARL	
156	BANCA POPOLARE COMMERCIO E INDUSTRIA SPA	paniere
157	BANCA POPOLARE DEL CASSINATE SCARL	
158	BANCA POPOLARE DEL FRUSINATE SCARL	sistema scambi organizzati Banca popolare del frusinate
159	BANCA POPOLARE DEL LAZIO SCARL	Bp Lazio sso
160	BANCA POPOLARE DEL MATERANO SPA	paniere titoli
161	BANCA POPOLARE DELL'ALTO ADIGE SCARL	
162	BANCA POPOLARE DELL'EMILIA ROMAGNA SOC. COOP.	paniere titoli
163	BANCA POPOLARE DELL'ETRURIA E DEL LAZIO SCARL	
164	BANCA POPOLARE DI ANCONA SPA	sistema di scambi organizzati azioni ordinarie - paniere
165	BANCA POPOLARE DI APRILIA SPA	paniere titoli
166	BANCA POPOLARE DI BARI SCARL	
167	BANCA POPOLARE DI BERGAMO SPA	paniere
168	BANCA POPOLARE DI CORTONA SCARL	sistema scambi organizzati azioni banca popolare di cortona
169	BANCA POPOLARE DI CREMA SPA	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
170	BANCA POPOLARE DI CREMONA SPA	paniere
171	BANCA POPOLARE DI CROTONE SPA	paniere titoli
172	BANCA POPOLARE DI INTRA SCARL	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
173	BANCA POPOLARE DI LAJATICO SCARL	sso
174	BANCA POPOLARE DI LANCIANO E SULMONA SPA	paniere titoli
175	BANCA POPOLARE DI MAROSTICA SCARL	sso bilaterale
176	BANCA POPOLARE DI MILANO SCARL	Paniere "BPM"
177	BANCA POPOLARE DI NOVARA SPA	
178	BANCA POPOLARE DI PUGLIA E BASILICATA SCARL	
179	BANCA POPOLARE DI RAVENNA SPA	sso - Bpr
180	BANCA POPOLARE DI S. FELICE SUL PANARO SCARL	sistema di scambi organizzati sui titoli azionari di propria emissione
181	BANCA POPOLARE DI SONDRIO SCARL	paniere titoli
182	BANCA POPOLARE DI SPOLETO SPA	
183	BANCA POPOLARE DI SVILUPPO SCARL	
184	BANCA POPOLARE DI TODI SPA	paniere
185	BANCA POPOLARE DI VICENZA SPA	sso banca popolare di vicenza
186	BANCA POPOLARE FRIULADRIA SPA	
187	BANCA POPOLARE ITALIANA - BANCA POPOLARE DI LODI SCARL	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
188	BANCA POPOLARE PROVINCIALE LECCESE SCARL	
189	BANCA POPOLARE PUGLIESE SCARL	
190	BANCA POPOLARE S. ANGELO SCARL	
191	BANCA POPOLARE VALCONCA SCARL	gestione titoli paniere
192	BANCA POPOLARE VESUVIANA SCARL	
193	BANCA PROFILO SPA	sso profiobank
194	BANCA REGIONALE EUROPEA SPA	
195	BANCA ROMAGNA CENTRO-CREDITO COOPERATIVO SCARL	

ELENCO SCAMBI ORGANIZZATI

aggiornamento al 10 luglio 2006

	denominazione società	denominazione SSO
196	BANCA S. BIAGIO DEL VENETO ORIENTALE - BANCA DI CREDITO COOPERATIVO SCARL	
197	BANCA S. FRANCESCO - CR.COOPERATIVO CANICATTI SCARL	
198	BANCA SAN GIORGIO E VALLE AGNO - CREDITO COOPERATIVO DI FARA VICENTINO SCARL	
199	BANCA SELLA SPA	paniere
200	BANCA TOSCANA SPA	
201	BANCA VALORI SPA	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
202	BANCA VERONESE DI CREDITO COOPERATIVO DI CONCAMARISE SCARL	
203	BANCAPERTA SPA	vetrina titoli
204	BANCO DESIO E DELLA BRIANZA SPA	
205	BANCO DI BRESCIA SPA	
206	BANCO DI CREDITO P. AZZOGLIO SPA	paniere di compravendita
207	BANCO DI SAN GIORGIO SPA	
208	BANCO DI SARDEGNA SPA	
209	BANCO DI SICILIA SPA	
210	BANCO POPOLARE DI VERONA E DI NOVARA SCARL	
211	BCC DEL GARDA - BANCA DI CREDITO COOPERATIVO COLLI MORENICI DEL GARDA SCARL	sistema di scambi organizzati
212	BIPOP CARIRE SPA	vetrina titoli e vetrina pct
213	BIVERBANCA-CASSA DI RISPARMIO DI BIELLA E VERCELLI SPA	
214	BLOOMBERG TRADEBOOK EUROPE LTD. (*)	bloomberg tradebook system
215	BNL - BANCA NAZIONALE DEL LAVORO SPA	
216	BROKER TECH EUROPE (*)	
217	CASSA DEI RISPARMI DI FORLI SPA	sso cassa dei risparmi di forli spa
218	CASSA DEI RISPARMI DI MILANO E DELLA LOMBARDIA - CARIMLO SPA	paniere
219	CASSA DI RISPARMI DI LIVORNO SPA	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
220	CASSA DI RISPARMIO DI CITTA' DI CASTELLO SPA	sistema scambi organizzati della Crc
221	CASSA LOMBARDA SPA	paniere pronti contro termine/paniere compravendita
222	CASSA PADANA - BANCA DI CREDITO COOPERATIVO SCARL	paniere cv
223	CASSA RAIFFEISEN CASTELROTTO SCARL	
224	CASSA RAIFFEISEN DELLA VALLE ISARCO SCARL	
225	CASSA RAIFFEISEN DI BRUNICO SCARL	
226	CASSA RAIFFEISEN DI LAGUNDO SCARL	sso della Cr Lagundo
227	CASSA RAIFFEISEN DI NATURNO SCARL	
228	CASSA RAIFFEISEN DI RIFIANO - CAINES SCARL	
229	CASSA RAIFFEISEN LANA SCARL	sso - Cassa raiffeisen di Lana
230	CASSA RAIFFEISEN MERANO SCARL	
231	CASSA RAIFFEISEN OLTRADIGE SCARL	
232	CASSA RAIFFEISEN WIPPTAL SCARL	
233	CASSA RISPARMIO DELLA PROVINCIA DELL'AQUILA SPA - CARISPAQ	paniere titoli
234	CASSA RISPARMIO DELLA PROVINCIA DI CHIETI SPA - CARICHETI	
235	CASSA RISPARMIO DELLA PROVINCIA DI TERAMO SPA - TERCAS	tercas sso
236	CASSA RISPARMIO DELLA PROVINCIA DI VITERBO SPA - CARIVIT	
237	CASSA RISPARMIO DELLA SPEZIA SPA	paniere cv
238	CASSA RISPARMIO DI LORETO SPA - CARILO	sso carilo - Cassa di risparmio di Loreto
239	CASSA RISPARMIO DI ALESSANDRIA SPA	
240	CASSA RISPARMIO DI ASCOLI PICENO SPA	
241	CASSA RISPARMIO DI BOLZANO SPA	
242	CASSA RISPARMIO DI BRA SPA	
243	CASSA RISPARMIO DI CARRARA SPA	paniere cv
244	CASSA RISPARMIO DI CENTO SPA	sso Cr Cento
245	CASSA RISPARMIO DI CIVITAVECCHIA SPA	
246	CASSA RISPARMIO DI FABRIANO E CUPRAMONTANA SPA	sso azioni e obbligazioni Crfc
247	CASSA RISPARMIO DI FANO SPA - CARIFANO	paniere titoli
248	CASSA RISPARMIO DI FERMO SPA - CARIFERMO	paniere titoli
249	CASSA RISPARMIO DI FERRARA SPA	
250	CASSA RISPARMIO DI FIRENZE SPA	
251	CASSA RISPARMIO DI FOLIGNO SPA	
252	CASSA RISPARMIO DI FOSSANO SPA	
253	CASSA RISPARMIO DI LUCCA SPA	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
254	CASSA RISPARMIO DI MIRANDOLA SPA	
255	CASSA RISPARMIO DI ORVIETO SPA	
256	CASSA RISPARMIO DI PADOVA E ROVIGO SPA	magazzino pronti contro termine
257	CASSA RISPARMIO DI PARMA E PIACENZA SPA	paniere
258	CASSA RISPARMIO DI PISA SPA	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
259	CASSA RISPARMIO DI PISTOIA E PESCIA SPA	
260	CASSA RISPARMIO DI PRATO SPA - CARIPRATO	sso Cariprato

ELENCO SCAMBI ORGANIZZATI

aggiornamento al 10 luglio 2006

	denominazione società	denominazione SSO
261	CASSA RISPARMIO DI RAVENNA SPA	paniere
262	CASSA RISPARMIO DI RIETI SPA	
263	CASSA RISPARMIO DI RIMINI SPA - CARIM	sistema di scambi organizzati di Banca Carim
264	CASSA RISPARMIO DI S. MINIATO SPA	ssr Cassa di risparmio S. Miniato
265	CASSA RISPARMIO DI SALUZZO SPA	
266	CASSA RISPARMIO DI SAVONA SPA	ssr crs
267	CASSA RISPARMIO DI SPOLETO SPA	
268	CASSA RISPARMIO DI TERNI E NARNI SPA	sistema degli scambi organizzati della Cassa di risparmio di Terni e Narni
269	CASSA RISPARMIO DI VENEZIA SPA	magazzino pronti contro termine
270	CASSA RISPARMIO DI VOLTERRA SPA	paniere di negoziazione
271	CASSA RISPARMIO IN BOLOGNA SPA - CARISBO	magazzino pronti contro termine
272	CASSA RURALE - BANCA CREDITO COOPERATIVO DI TREVIGLIO E GERADADDA SCARL	
273	CASSA RURALE ALTA VAL DI FEMME-CREDITO COOPERATIVO SCARL	ssr della Cassa rurale alta val di femme
274	CASSA RURALE ALTA VALLAGARINA-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale alta vallagarina scarl
275	CASSA RURALE ALTO CHIESE BANCA DI CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale alto chiese
276	CASSA RURALE ALTO GARDA - CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale Alto Garda
277	CASSA RURALE BASSA VALLAGARINA-CR.COOPERATIVO SCARL	ssr della Cassa rurale bassa vallagarina
278	CASSA RURALE CENTRO VALSUGANA DI SPERA,STRIGNO E TELVE BANCA DI CRED.COOP. SCARL	ssr della Cassa rurale centro valsugana
279	CASSA RURALE D'ANAGNIA-CR.COOPERATIVO SCARL	ssr Cassa rurale d'Anagnia
280	CASSA RURALE DEL CREMASCO - BANCA DI CREDITO COOPERATIVO SCARL	ssr
281	CASSA RURALE DELLA BASSA VALSUGANA-CREDITO COOPERATIVO SCARL	
282	CASSA RURALE DELLA VALLE DEI LAGHI-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale della Valle dei laghi
283	CASSA RURALE DI ALDENO E CADINE-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale di Aldeno e Cadine Bcc
284	CASSA RURALE DI BOLZANO SPA	
285	CASSA RURALE DI BRENTONICO-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale di Brentonico
286	CASSA RURALE DI FOLGARIA-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale di Folgaria
287	CASSA RURALE DI LEDRO-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale di Ledro
288	CASSA RURALE DI LIZZANA-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale di Lizzana
289	CASSA RURALE DI MEZZOLOMBARDO E S.MICHELE ADIGE-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cru di mezzolombardo e s.michele all'adige
290	CASSA RURALE DI PERGINE - CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale di PerGINE
291	CASSA RURALE DI PINZOLO-CREDITO COOPERATIVO SCARL	paniere titoli
292	CASSA RURALE DI QUADRA-FIAVE'-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale di Quadra e Fiavé
293	CASSA RURALE DI RABBI E CALDES-CREDITO COOPERATIVO SCARL	ssr Cr Rabbi e Caldes
294	CASSA RURALE DI ROVERETO SCARL	ssr della Cassa rurale di Rovereto
295	CASSA RURALE DI SALORNO-CREDITO COOPERATIVO SCARL	
296	CASSA RURALE DI SAONE-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cassa rurale di Saone
297	CASSA RURALE DI SOPRAMONTE - BANCA DI CREDITO COOPERATIVO SCARL	
298	CASSA RURALE DI SPIAZZO E JAVRE' - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
299	CASSA RURALE DI TRENTO-CR.COOPERATIVO SCARL	sistema scambi organizzati della Cassa rurale di Trento
300	CASSA RURALE DI TUENNO-VAL DI NON-CR.COOPERATIVO SCARL	sistema degli scambi organizzati della Cassa rurale di Tuenno Val di Non
301	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI TREVISO - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
302	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI BINASCO-CR.COOPERATIVO SCARL	
303	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI BORGO S.GIACOMO-CR.COOP. SCARL	
304	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI BOVES-CR.COOPERATIVO SCARL	
305	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI BRENDOLA-CR.COOPERATIVO SCARL	
306	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI CANTU' - BANCA DI CREDITO COOPERATIVO SCARL	ssr
307	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI CASTELLANA GROTTE-CRED. COOPE. SCARL	
308	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI CORTINA D'AMPEZZO E DELLE DOLOMITI - CRED.COOP. SCARL	sistema di scambi organizzati della Cra di Cortina d'Ampezzo e delle Dolomiti
309	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI LUSIGNO FARRA E CAPRIVA - CRED.COOP. SCARL	
310	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI PALIANO - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
311	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI ROANA-CREDITO COOPERATIVO SCARL	
312	CASSA RURALE ED ARTIGIANA DI S.GIOVANNI ROTONDO-CREDITO COOPERATIVO SCARL	
313	CASSA RURALE GIUDICARIE-VALSABBIA PAGANELLA - BANCA CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema scambi organizzati della Cassa rurale Giudicarie Valsabbia Paganella
314	CASSA RURALE MORI-VAL DI GRESTA - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
315	CASSA RURALE PINETANA FORNACE E SEREGNANO-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cru Pinetana Fornace e Seregnano
316	CASSA RURALE TIONE RAGOLI E MONTAGNE-CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema di scambi organizzati della Cru di Tione Ragoli e montagne
317	CASSA RURALE VAL DI FASSA E AGORDINO SCARL	
318	CASSA RURALE VALLI DI PRIMIERO E VANDI - BANCA DI CREDITO COOPERATIVO SCARL	sistema degli scambi organizzati della Cassa rurale Valli di Primiero e Vandi
319	CENTROMARCA BANCA - CREDITO COOPERATIVO SCARL	
320	CEREABANCA 1897 CREDITO COOPERATIVO SCARL	
321	CREDICOOP LOMBARDO-CREDITO COOPERATIVO INTERPROVINCIALE LOMBARDO SCARL	
322	CREDITO FRIULI - CREDITO COOPERATIVO FRIULI SCARL	sistema di scambi organizzati del Credito Cooperativo Friuli
323	CREDITO ARTIGIANO SPA	Vetrina Titoli
324	CREDITO BERGAMASCO SPA	
325	CREDITO COOPERATIVO BOLOGNESE-CREDICO SCARL	paniere di strumenti finanziari

ELENCO SCAMBI ORGANIZZATI

aggiornamento al 10 luglio 2006

	denominazione società	denominazione SSO
326	CREDITO COOPERATIVO FIORENTINO - CAMPI BISENZIO SCARL	
327	CREDITO COOPERATIVO INTERPROVINCIALE VENETO ARL	
328	CREDITO COOPERATIVO RAVENNATE E IMOLESE SCARL	
329	CREDITO DI ROMAGNA SPA	
330	CREDITO EMILIANO - CREDEM SPA	
331	CREDITO SICILIANO SPA	Vetrina Titoli
332	CREDITO VALTELLINESE SCARL	Vetrina Titoli
333	DEUTSCHE BANK SPA	
334	E-MID SPA (*)	e-MIDER
335	EMILBANCA - CREDITO COOPERATIVO BOLOGNA SCARL	
336	FINCOBANK SPA	Bonds on line
337	FRIULCASSA SPA - CASSA DI RISPARMIO REGIONALE	magazzino pronti contro termine
338	HYPO ALPE ADRIA BANK ITALIA SPA	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
339	MANTOVABANCA 1896 CREDITO COOPERATIVO SCARL	
340	MPS BANCA PERSONALE SPA	
341	MPS FINANCE BANCA MOBILIARE SPA	de@kione trading
342	MTS SPA (*)	ssb bondvision
343	NORDEST BANCA SPA	sistema di scambi organizzati di strumenti finanziari
344	NUOVI INVESTIMENTI SIM SPA	internal market
345	RASBANK SPA	
346	ROMAGNA EST - CREDITO COOPERATIVO SCARL	paniere
347	SAN PAOLO - BANCO DI NAPOLI SPA	magazzino pronti contro termine
348	SAN PAOLO - IMI SPA	magazzino pronti contro termine
349	SAN PAOLO BANCA DELL'ADRIATICO SPA	magazzino pronti contro termine
350	SIMGEST SOCIETA' D'INTERMEDIAZIONE MOBILIARE SPA	
351	TEMEX SPA	temex.it
352	TLX SPA	EuroTLX
353	UNIBANCA SPA	asg gruppo Unibanca
354	UNICREDIT BANCA MOBILIARE UBM SPA	Bloomberg Trading System
355	UNICREDIT BANCA SPA	unicredit banca asg pot on line
356	UNIPOL BANCA SPA	
357	VENETO BANCA SOCIETA' COOPERATIVA PER AZIONI	

(*) sistema di scambi organizzati di cui all'art. 78, comma 3 del D. Lgs. n. 58/1998

06A06769

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Zemian»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 769 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale ZEMIAN nelle forme e confezioni: «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili; «25 mg compresse» 30 compresse divisibili.

Titolare A.I.C.: Pulitzer Italiana S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via Tiburtina, 1004, 00156 Roma, Italia, codice fiscale 03589790587.

Confezione «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili - A.I.C. n. 036547014 (in base 10), 12VBG6 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi).

Composizione: 1 compressa contiene:

principio attivo: carvedilolo 6,25 mg;

eccipienti: saccarosio 22,5 mg; lattosio monoidrato 50 mg; povidone 1 mg; silice colloidale anidra 3 mg; crospovidone 15,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg; ferro ossido giallo (E 172) 0,25 mg.

Confezione: «25 mg compresse» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036547026 (in base 10), 12VBGL (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi).

Composizione: 1 compressa contiene:

principio attivo: carvedilolo 25 mg;

eccipienti: saccarosio 25 mg; lattosio monoidrato 10 mg; povidone 1 mg; silice colloidale anidra 4 mg; crospovidone 15,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento dell'ipertensione arteriosa essenziale: carvedilolo è indicato per il trattamento dell'ipertensione arteriosa essenziale. Può essere usato da solo o in associazione con altri antipertensivi, specialmente con i diuretici tiazidici.

Trattamento dell'angina pectoris.

Trattamento dello scompenso cardiaco.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier relativo al farmaco: Curcix (A.I.C. n. 036512) e successive modifiche.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036547014 - «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 3,03 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 5,00 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036547026 - «25 mg compresse» 30 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 6,97 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036547014 - «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036547026 - «25 mg compresse» 30 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06716

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Omeria»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 770 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: OMERIA nelle forme e confezioni: «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili; «25 mg compresse» 30 compresse divisibili.

Titolare A.I.C.: Benedetti S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Vicolo de' Bacchettoni, 3 - 51100 Pistoia, Italia, codice fiscale 00761810506.

Confezione: «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili - A.I.C. n. 036522011 (in base 10), 12UL0V (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi).

Composizione: 1 compressa contiene:

principio attivo: carvedilolo 6,25 mg;

eccipienti: saccarosio 22,5 mg; lattosio monoidrato 50 mg; povidone 1 mg; silice colloidale anidra 3 mg; crospovidone 15,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg; ferro ossido giallo (E 172) 0,25 mg.

Confezione: «25 mg compresse» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036522023 (in base 10), 12UL17 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto intero: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi).

Composizione: 1 compressa contiene:

principio attivo: carvedilolo 25 mg;

eccipienti: saccarosio 25 mg; lattosio monoidrato 10 mg; povidone 1 mg; silice colloidale anidra 4 mg; crospovidone 15,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento dell'ipertensione arteriosa essenziale: carvedilolo è indicato per il trattamento dell'ipertensione arteriosa essenziale. Può essere usato da solo o in associazione con altri antipertensivi, specialmente con i diuretici tiazidici.

Trattamento dell'angina pectoris.

Trattamento dello scompenso cardiaco.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036522011 - «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 3,03 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 5,00 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036522023 - «25 mg compresse» 30 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 6,97 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036522011 - «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036522023 - «25 mg compresse» 30 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06717

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Curcix»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 771 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: CURCIX nelle forme e confezioni: «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili; «25 mg compresse» 30 compresse divisibili.

Titolare A.I.C.: società So.Se.Pharm S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via dei Castelli Romani, 22 - 00040 Pomezia - Roma, Italia, codice fiscale 01163980681.

Confezione: «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili - A.I.C. n. 036512010 (in base 10), 12U88B (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi).

Composizione: 1 compressa contiene:

principio attivo: carvedilolo 6,25 mg;

eccipienti: saccarosio 22,5 mg; lattosio monoidrato 50 mg; povidone 1 mg; silice colloidale anidra 3 mg; crospovidone 15,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg; ferro ossido giallo (E 172) 0,25 mg.

Confezione: «25 mg compresse» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036512022 (in base 10), 12U88Q (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi).

Composizione: 1 compressa contiene:

principio attivo: carvedilolo 25 mg;

eccipienti: saccarosio 25 mg; lattosio monoidrato 10 mg; povidone 1 mg; silice colloidale anidra 4 mg; crospovidone 15,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento dell'ipertensione arteriosa essenziale: carvedilolo è indicato per il trattamento dell'ipertensione arteriosa essenziale. Può essere usato da solo o in associazione con altri antipertensivi, specialmente con i diuretici tiazidici.

Trattamento dell'angina pectoris.

Trattamento dello scompenso cardiaco.

Classificazione al fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036512010 - «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 3,03 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 5,00 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036512022 - «25 mg compresse» 30 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 6,97 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,50 euro.

Classificazione al fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036512010 - «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036512022 - «25 mg compresse» 30 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

06A06718

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Carvedilolo Boniscontro e Gazzone»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 772 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: CARVEDILOLO BONISCONTRO E GAZZONE nelle forme e confezioni: «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili; «25 mg compresse» 30 compresse divisibili.

Titolare A.I.C.: Laboratori Prodotti Farmaceutici Boniscontro e Gazzone S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Pavia, 6 - 20136 Milano, Italia, codice fiscale 08205300588.

Confezione «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili - A.I.C. n. 036548016 (in base 10), 12VCFJ (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi).

Composizione: 1 compressa contiene:

principio attivo: carvedilolo 6,25 mg;

eccipienti: saccarosio 22,5 mg; lattosio monoidrato 50 mg; povidone 1 mg; silice colloidale anidra 3 mg; crospovidone 15,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg; ferro ossido giallo (E 172) 0,25 mg.

Confezione: «25 mg compresse» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036548028 (in base 10), 12VCFW (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa.

Validità prodotto integro: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Special Product's Line S.p.A. - 00040 Pomezia (Roma) - Italia, via Campobello, 15 (tutte le fasi).

Composizione: 1 compressa contiene:

principio attivo: carvedilolo 25 mg;

eccipienti: saccarosio 25 mg; lattosio monoidrato 10 mg; povidone 1 mg; silice colloidale anidra 4 mg; crospovidone 15,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento dell'ipertensione arteriosa essenziale: carvedilolo è indicato per il trattamento dell'ipertensione arteriosa essenziale. Può essere usato da solo o in associazione con altri antipertensivi, specialmente con i diuretici tiazidici.

Trattamento dell'angina pectoris.

Trattamento dello scompenso cardiaco.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier relativo al farmaco: Curcix (A.I.C. n. 036512) e successive modifiche.

Classificazione al fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036548016 - «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili).

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 3,03 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 5,00 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036548028 - «25 mg compresse» 30 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 6,97 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,50 euro.

Classificazione al fini della fornitura.

Confezioni:

A.I.C. n. 036548016 - «6,25 mg compresse» 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

A.I.C. n. 036548028 - «25 mg compresse» 30 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

06A06719

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Provigil»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 773 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.: all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale: PROVI-GIL, rilasciata alla società Cephalon UK Limited, con sede legale e domicilio fiscale in Guilford GU2 7YD (UK), 11/13 - Frederick Sanger Road, Surrey Research Park, sono apportate le seguenti modifiche.

Indicazioni terapeutiche: le indicazioni terapeutiche ora autorizzate sono le seguenti: «Narcolessia. Apnea ostruttiva nel sonno/sindrome da ipopnea.

Nei pazienti con sindrome dell'apnea/ipopnea ostruttiva notturna il trattamento sintomatico con modafinil si è dimostrato utile solo in concomitanza di una terapia C-PAP praticata in maniera corretta ed efficace.

Il modafinil è efficace nel ridurre l'eccessiva sonnolenza diurna associata a queste condizioni» relativamente alla confezione sottoindicata: A.I.C. n. 034369013 - «100 mg compresse» 30 compresse.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

La classificazione ai fini della rimborsabilità ora autorizzata è la seguente:

Confezioni: A.I.C. n. 034369013 - «100 mg compresse» 30 compresse.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 60,04 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 99,09 euro.

Prezzo massimo di cessione ospedaliera: 58,84 euro.

Condizioni: tetto di spesa 2,6 milioni di euro (ex factory) - Sconto obbligatorio alle strutture pubbliche del SSN, come da accordo negoziale. In caso di superamento del tetto di spesa negoziato, si applica uno sconto automatico sull'ex factory per recuperare l'eccedenza nei 12 mesi successivi.

Condizioni e modalità d'impiego.

Confezione: A.I.C. n. 034369013 - «100 mg compresse» 30 compresse - PT: Prescrizione del medicinale soggetta a piano terapeutico.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 034369013 - «100 mg compresse» 30 compresse - RRL: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, vendibile al pubblico su prescrizione di Centri ospedalieri o di specialisti.

Smaltimento scorte: i lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06720

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Emobloc»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 774 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.:

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: EMO-BLOC, nella forma e confezione: «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Titolare A.I.C.: Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via S. Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale n. 01135800769.

Confezione: «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml - A.I.C. n. 036832018 (in base 10), 1340SL (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile.

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Quinto de' Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno n. 48 (tutte le fasi).

Composizione: una fiala contiene:

principio attivo: acido tranexamico 500 mg;

eccipiente: acqua per preparazioni iniettabili quanto basta a 5 ml.

Indicazioni terapeutiche: emorragie correlate con alterazione dell'equilibrio tra fibriniformazione e fibrinolisi-demolizione:

1) In medicina interna. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intestinali da attivazione plasminica;

b) complicazioni emorragiche da cirrosi epatica;

c) complicazioni emorragiche in presenza di leucemia mieloide acuta e cronica nonché leucemia linfocitica;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti;

e) ematemesi e melena da ulcera gastro-duodenale;

f) episodi emoftoici;

g) sindromi emorragiche degli emofilici.

2) In otorinolaringoiatria ed in odontoiatria. Terapia e profilassi di:

a) epitassi;

b) emorragie post-operatorie da attivazione plasminica quali ad es. adenotonsillectomie, stapedectomie e stapedotoplastiche;

c) emorragie alveolari postestrattive.

3) In ginecologia ed ostetricia. Terapia e profilassi di:

a) ipermenorree e menorragie;

b) metrorragie;

c) emorragie da iperplasminemia manifestanti in occasione di interventi praticati sulla vagina;

d) emorragie iperplasminiche primarie del post-partum.

4) In chirurgia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie parenchimali intra- e post-operatorie e da lesioni a carico degli organi ricchi di attivatori come ad esempio: emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi chirurgici effettuati sul torace; emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi effettuati sul cervello;

b) emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi di anastomosi porta-cava (cirrosi epatica);

c) emorragie da traumatizzazione del sangue in corso di circolazione extracorporea;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti.

5) In urologia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intra- e post-operatorie dell'apparato urogenitale specie dopo interventi di prostatectomia;

b) cistiti emorragiche a seguito di terapia radiante per carcinoma genitale;

c) ematurie.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036832018 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,85 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 4,71 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036832018 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml -RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06721

**Autorizzazione all'immissione in commercio
della specialità medicinale «Acido Tranexamico FG»**

Estratto determinazione AIC/N n. 775 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: ACIDO TRANEXAMICO FG, «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Titolare A.I.C.: FG S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale n. 01444240764.

Confezione: «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml - A.I.C. n. 036835015 (in base 10), 1343Q7 (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile.

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Quinto de' Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno n. 48 (tutte le fasi).

Composizione: una fiala contiene:

principio attivo: acido tranexamico 500 mg;

eccipiente: acqua per preparazioni iniettabili quanto basta a 5 ml.

Indicazioni terapeutiche: emorragie correlate con alterazione dell'equilibrio tra fibriniformazione e fibrinolisi:

1) In medicina interna. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intestinali da attivazione plasminica;

b) complicazioni emorragiche da cirrosi epatica;

c) complicazioni emorragiche in presenza di leucemia mieloide acuta e cronica nonché leucemia linfocitica;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti;

e) ematemesi e melena da ulcera gastro-duodenale;

f) episodi emoftoici;

g) sindromi emorragiche degli emofilici.

2) In otorinolaringoiatria ed in odontoiatria. Terapia e profilassi di:

a) epistassi;

b) emorragie post-operatorie da attivazione plasminica quali ad es. adenotonsillectomie, stapedectomie e stapedotomie;

c) emorragie alveolari postestrattive.

3) In ginecologia ed ostetricia. Terapia e profilassi di:

a) ipermenorree e menorragie;

b) metrorragie;

c) emorragie da iperplasminemia manifestanti in occasione di interventi praticati sulla vagina;

d) emorragie iperplasminiche primarie del post-partum.

4) In chirurgia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie parenchimali intra- e post-operatorie e da lesioni a carico degli organi ricchi di attivatori come ad esempio: emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi chirurgici effettuati sul torace; emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi effettuati sul cervello;

b) emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi di anastomosi porta-cava (cirrosi epatica);

c) emorragie da traumatizzazione del sangue in corso di circolazione extracorporea;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti.

5) In urologia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intra- e post-operatorie dell'apparato urogenitale specie dopo interventi di prostatectomia;

b) cistiti emorragiche a seguito di terapia radiante per carcinoma genitale;

c) ematurie.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036835015 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,85 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 4,71 euro.

Classificazione al fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036835015 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml -RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

06A06722

**Autorizzazione all'immissione in commercio
della specialità medicinale «Acido Tranexamico Pharmeg»**

Estratto determinazione AIC/N n. 776 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: ACIDO TRANEXAMICO PHARMEG, della forma e confezione: «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Titolare A.I.C.: Pharmeg S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via Dei Giardini, 34 - 85033 Episcopia (Potenza) Italia, codice fiscale n. 01572000766.

Confezione: «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml - A.I.C. n. 036833010 (in base 10), 1341RL (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile.

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Quinto de' Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno n. 48 (tutte le fasi).

Composizione: una fiala contiene:

principio attivo: acido tranexamico 500 mg;

eccipiente: acqua per preparazioni iniettabili quanto basta a 5 ml.

Indicazioni terapeutiche: emorragie correlate con alterazione dell'equilibrio tra fibriniformazione e fibrinolisi:

1) In medicina interna. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intestinali da attivazione plasminica;

b) complicazioni emorragiche da cirrosi epatica;

c) complicazioni emorragiche in presenza di leucemia mieloide acuta e cronica nonché leucemia linfocitica;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti;

e) ematemesi e melena da ulcera gastro-duodenale;

f) episodi emoftoici;

g) sindromi emorragiche degli emofilici.

2) In otorinolaringoiatria ed in odontoiatria. Terapia e profilassi di:

a) epistassi;

b) emorragie post-operatorie da attivazione plasminica quali ad es. adenotonsillectomie, stapedectomie e stapedotomie;

c) emorragie alveolari post-estrattive.

3) In ginecologia ed ostetricia. Terapia e profilassi di:

a) ipermenorree e menorragie;

b) metrorragie;

c) emorragie da iperplasminemia manifestanti in occasione di interventi praticati sulla vagina;

d) emorragie iperplasminiche primarie del post-partum.

4) In chirurgia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie parenchimali intra- e post-operatorie e da lesioni a carico degli organi ricchi di attivatori come ad esempio: emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi chirurgici effettuati sul torace; emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi effettuati sul cervello;

b) emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi di anastomosi porta-cava (cirrosi epatica);

c) emorragie da traumatizzazione del sangue in corso di circolazione extracorporea;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti.

5) In urologia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intra- e post-operatorie dell'apparato urogenitale specie dopo interventi di prostatectomia;

b) cistiti emorragiche a seguito di terapia radiante per carcinoma genitale;

c) ematurie.

Classificazione al fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036833010 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,85 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 4,71 euro.

Classificazione al fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036833010 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml -RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06723

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Acido Tranexamico IG Farmaceutici»

Estratto determinazione AIC/N n. 777 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: ACIDO TRANEXAMICO IG FARMACEUTICI nella forma e confezione: «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Titolare A.I.C.: I.G. Farmaceutici di Irianni Giuseppe con sede legale e domicilio fiscale in via S. Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale RNNGPP56A04D414M.

Confezione: «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml - A.I.C. n. 036831016 (in base 10), 133ZT8 (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile.

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. -20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno n. 48 (tutte le fasi).

Composizione: una fiala contiene:

principio attivo: acido tranexamico 500 mg;

eccipienti: acqua per preparazioni iniettabili quanto basta a 5 ml.

Indicazioni terapeutiche: emorragie correlate con alterazione dell'equilibrio tra fibriniformazione e fibrinolisi.

1) In medicina interna. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intestinali da attivazione plasminica;

b) complicazioni emorragiche da cirrosi epatica;

c) complicazioni emorragiche in presenza di leucemia mieloide acuta e cronica nonché leucemia linfocitica;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti;

e) ematemesi e melena da ulcera gastro-duodenale;

f) episodi emoftoici;

g) sindromi emorragiche degli emofilici.

2) In otorinolaringoiatria ed in odontoiatria. Terapia e profilassi di:

a) epitassi;

b) emorragie post-operatorie da attivazione plasminica quali ad es. adenotonsillectomie, stapedectomie e stapedotoplastiche;

c) emorragie alveolari post-estrattive.

3) In ginecologia ed ostetricia. Terapia e profilassi di:

a) ipermenorree e menorragie;

b) metrorragie;

c) emorragie da iperplasminemia manifestanti in occasione di interventi praticati sulla vagina;

d) emorragie iperplasminiche primarie del post-partum.

4) In chirurgia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie parenchimali intra- e post-operatorie e da lesioni a carico degli organi ricchi di attivatori come ad esempio: emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi chirurgici effettuati sul torace; emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi effettuati sul cervello;

b) emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi di anastomosi porta-cava (cirrosi epatica);

c) emorragie da traumatizzazione del sangue in corso di circolazione extracorporea;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti.

5) In urologia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intra- e post-operatorie dell'apparato urogenitale specie dopo interventi di prostatectomia;

b) cistiti emorragiche a seguito di terapia radiante per carcinoma genitale;

c) ematurie.

Classificazione al fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036831016 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Classe di rimborsabilità: «A».

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,85 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 4,71 euro.

Classificazione al fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036831016 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml -RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06724

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Acido Tranexamico Ipso Pharma»

Estratto determinazione AIC/N n. 778 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: ACIDO TRANEXAMICO IPSO PHARMA nelle forme e confezioni: «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Titolare A.I.C.: Ipso Pharma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale n. 01256840768.

Confezione: «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml - A.I.C. n. 036834012 (in base 10), 1342QW (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile.

Validità prodotto intero: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Quinto de' Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno, 48 (tutte le fasi).

Composizione: una fiala contiene:

principio attivo: acido tranexamico 500 mg;

eccipiente: acqua per preparazioni iniettabili quanto basta a 5 ml.

Indicazioni terapeutiche: emorragie correlate con alterazione dell'equilibrio tra fibriniformazione e fibrino-demolizione:

1) In medicina interna. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intestinali da attivazione plasminica;

b) complicazioni emorragiche da cirrosi epatica;

c) complicazioni emorragiche in presenza di leucemia mieloide acuta e cronica nonché leucemia linfocitica;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti;

e) ematemesi e melena da ulcera gastro-duodenale;

f) episodi emoftoici;

g) sindromi emorragiche degli emofilici.

2) In otorinolaringoiatria ed in odontoiatria. Terapia e profilassi di:

a) epitassi;

b) emorragie post-operatorie da attivazione plasminica quali ad es. adenotonsillectomie, stapedectomie e stapedoplastiche;

c) emorragie alveolari post-estrattive.

3) In ginecologia ed ostetricia. Terapia e profilassi di:

a) ipermenorree e menorragie;

b) metrorragie;

c) emorragie da iperplasminemia manifestanti in occasione di interventi praticati sulla vagina;

d) emorragie iperplasminiche primarie del post-partum.

4) In chirurgia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie parenchimali intra- e post-operatorie e da lesioni a carico degli organi ricchi di attivatori come ad esempio: emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi chirurgici effettuati sul torace; emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi effettuati sul cervello;

b) emorragie intra- e post-operatorie a seguito di interventi di anastomosi porta-cava (cirrosi epatica);

c) emorragie da traumatizzazione del sangue in corso di circolazione extracorporea;

d) emorragie in presenza di carcinomi metastatizzanti.

5) In urologia. Terapia e profilassi di:

a) emorragie intra- e post-operatorie dell'apparato urogenitale specie dopo interventi di prostatectomia;

b) cistiti emorragiche a seguito di terapia radiante per carcinoma genitale;

c) ematurie.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036834012 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,85 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 4,71 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036834012 - «500 mg soluzione iniettabile per uso intramuscolare o endovenoso, per uso orale o locale» 5 fiale da 5 ml - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06725

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Paclitaxel Crinos»

Estratto determinazione AIC/N n. 779 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: PACLITAXEL CRINOS, nelle forme e confezioni: «6 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino 5 ml; «6 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» flaconcino 16,7 ml.

Titolare A.I.C.: Crinos S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in via Pavia, 6, 20136 - Milano, Italia, codice fiscale n. 03481280968.

Confezione: «6 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino 5 ml - A.I.C. n. 036419012 (in base 10), 12RFG4 (in base 32).

Forma farmaceutica: concentrato per soluzione per infusione.

Validità prodotto intero: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Bigmar Pharmaceuticals SA - 6917 - Barbengo (Svizzera), via Cadeplano 24 (produzione completa e controlli); Cosmo S.p.A. Lainate (Milano), via C. Colombo 1 (controllo e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 flaconcino da 5 ml contiene:

Principio attivo: Paclitaxel 30 mg.

Eccipienti: Olio di ricino poliossietilato 2635 mg; Etanolo anidro q.b.q. 5 ml mg.

Confezione: «6 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flaconcino da 16,7 ml - A.I.C. n. 036419024 (in base 10), 12RFGJ (in base 32).

Forma farmaceutica: concentrato per soluzione per infusione.

Validità prodotto intero: 2 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Bigmar Pharmaceuticals SA - 6917 - Barbengo (Svizzera), via Cadeplano 24 (produzione completa e controlli); Cosmo S.p.A. Lainate (Milano), via C. Colombo 1 (controllo e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 flaconcino da 16,7 ml contiene:

Principio attivo: Paclitaxel 100 mg.

Eccipienti: Olio di ricino poliossietilato 8800 mg; Etanolo anidro q.b.a. 16,7 ml.

Indicazioni terapeutiche: carcinoma ovarico: nella chemioterapia di prima linea del carcinoma ovarico Paclitaxel è indicato per il trattamento di pazienti con carcinoma dell'ovaio in stadio avanzato o con carcinoma residuo (> 1 cm) dopo laparotomia iniziale, in combinazione con cisplatino.

Nella chemioterapia di seconda linea del carcinoma ovarico Paclitaxel è indicato per il trattamento del carcinoma metastatizzato dell'ovaio quando la terapia standard, contenente derivati del platino, non sia risultata efficace.

Carcinoma della mammella: nella terapia adiuvante, Paclitaxel è indicato nel trattamento di pazienti con carcinoma della mammella con linfonodi positivi dopo terapia con antraciclina e ciclofosfamide (AC). Il trattamento adiuvante con Paclitaxel deve essere considerato come una alternativa alla continuazione della terapia con AC. Paclitaxel è indicato per il trattamento iniziale del carcinoma localmente avanzato o metastatico della mammella in combinazione sia con una antraciclina nelle pazienti per le quali è adatta la terapia con l'antraciclina sia con trastuzumab nelle pazienti con iperespressione di HER-2 di livello 3+ all'esame immunohistochimico, e per le quali non sia possibile il trattamento con un'antraciclina (vedere Opportune precauzioni d'impiego). In monoterapia, Paclitaxel è indicato per il trattamento del carcinoma metastatizzato della mammella quando la terapia standard, contenente derivati antraciclinici, non sia ritenuta possibile o non sia risultata efficace.

Carcinoma del polmone non a piccole cellule in stadio avanzato: Paclitaxel, in combinazione con cisplatino, è indicato per il trattamento del carcinoma del polmone non a piccole cellule (NSCLC) in pazienti che non possono essere sottoposti ad intervento chirurgico radicale e/o a terapia radiante.

Sarcoma di Kaposi correlato all'AIDS: Paclitaxel è indicato per il trattamento di pazienti con sarcoma di Kaposi (KS) correlato all'AIDS avanzato che hanno fallito una terapia precedente con antraciclina liposomiale.

I dati di efficacia a supporto di questa indicazione sono limitati.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036419012 - «6 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flacone da 5 ml.

Classe di rimborsabilità: H.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 84,23 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 139,01 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036419024 - «6 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flacone da 16,7 ml.

Classe di rimborsabilità: H.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 280,74 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 463,33 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036419012 - «6 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flacone da 5 ml - OSP I: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile;

Confezione: A.I.C. n. 036419024 - «6 mg/ml concentrato per soluzione per infusione» 1 flacone da 16,7 ml - OSP I: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06726

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amoxicillina e Acido clavulanico Sandoz GmbH»

Estratto determinazione AIC/N n. 780 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO SANDOZ GMBH nella forma e confezione: «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine.

Titolare A.I.C.: Sandoz GmbH, con sede legale e domicilio Biochemiestrasse 10, 6250 — Kundl (Austria).

Confezione: «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine - A.I.C. n. 036767010 (in base 10), 132192 (in base 32).

Forma farmaceutica: granulato per sospensione orale.

Validità prodotto integro: 1 anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Sandoz GmbH-6250 Kundl Austria, Biochemiestrasse 10 (produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti).

Composizione: ogni bustina contiene:

Principio attivo: Amoxicillina triidrato corrispondente ad Amoxicillina 875 mg; Potassio clavulanato corrispondente ad Acido clavulanico 125 mg.

Eccipienti: magnesio stearato 12 mg; Aspartame 30 mg; Aroma limone-pesca-fragola 80 mg; Diossido di silicio precipitato 100 mg; Croscarmellosa sodica 20 mg; Cellulosa microcristallina 224,42 mg

Indicazioni terapeutiche: Amoxicillina e Acido clavulanico Sandoz GmbH è indicato per la terapia di infezioni batteriche sostenute da germi sensibili, quali comunemente si riscontrano nelle: infezioni delle vie respiratorie ed infezioni otomastoidee; infezioni delle vie uro-genitali; Infezioni della pelle e dei tessuti molli; infezioni ginecologiche; infezioni enteriche e delle vie biliari.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036767010 - «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,19 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,87 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036767010 «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06727

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amoxicillina e Acido clavulanico ABC»

Estratto determinazione AIC/N n. 781 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO ABC nelle forme e confezioni: «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse; «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine.

Titolare A.I.C.: ABC Farmaceutici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Corso Vittorio Emanuele II, 72, 10121 - Torino, Italia, codice fiscale n. 08028050014.

Confezione: «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse - A.I.C. n. 037042013 (in base 10), 13BFUX (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Validità prodotto integro: 18 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Laboratorio Reig Jofre' S.A - 45007 - Toledo (Spagna), C/Jarama, s/n Poligono Industrial (produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti).

Composizione: ogni compressa contiene:

Principi attivi: amoxicillina triidrato corrispondente ad amoxicillina 875 mg; potassio clavulanato corrispondente ad acido clavulanico 125 mg.

Eccipienti: silice colloidale 10 mg; magnesio stearato 14,5 mg; sodio amido glicolato 29 mg; cellulosa microcristallina quanto basta a 1450 mg; Opadry OY-S-7300 White (Idrossipropilmetilcellulosa, titanio diossido, macrogol 4000, macrogol 6000) 32 mg; dimeticone 0,05 mg.

Confezione: «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine A.I.C. n. 037042025 (in base 10), 13BFV9 (in base 32).

Forma farmaceutica: polvere per sospensione orale.

Validità prodotto integro: 18 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Laboratorio Reig Jofre' S.A - 45007 Toledo (Spagna), C/Jarama, s/n Poligono Industrial (produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti).

Composizione: ogni bustina contiene:

Principi attivi: Amoxicillina triidrato corrispondente ad Amoxicillina 875 mg; Potassio clavulanato corrispondente ad Acido clavulanico 125 mg.

Eccipienti: Silice colloidale 310 mg; Aroma limone 68 mg; Aroma fragola 22 mg; Gomma xantano 5 mg; Saccarosio quanto basta a 4000 mg.

Indicazioni terapeutiche: Amoxicillina e Acido clavulanico ABC è indicato per la terapia di infezioni batteriche sostenute da germi sensibili, quali comunemente si riscontrano nelle: infezioni delle vie respiratorie ed infezioni otomastoidee; infezioni delle vie uro-genitali; infezioni della pelle e dei tessuti molli; infezioni ginecologiche, infezioni enteriche e delle vie biliari.

Classificazione ai fini della rimborsabilità: A.

Confezione: A.I.C. n. 037042013 - «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,19 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,87 euro.

Confezione: A.I.C. n. 037042025 - «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,19 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,87 euro.

Condizioni e modalità d'impiego.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 037042013 - «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

Confezione: A.I.C. n. 037042025 - «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06728

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amoxicillina e Acido clavulanico Hexal»

Estratto determinazione AIC/N n. 782 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO HEXAL, nella forma e confezione: «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine.

Titolare A.I.C.: Hexal S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Centro direzionale Colleoni, Palazzo Andromeda via Paracelso, 16, 20041 - Agrate Brianza - Milano, Italia, codice fiscale n. 01312320680.

Confezione: «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine - A.I.C. n. 036903019 (in base 10), 13663C (in base 32).

Forma farmaceutica: granulato per sospensione orale.

Validità prodotto integro: 1 anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Sandoz GmbH-6250 Kundl Austria, Biochemiestrasse 10 (produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti).

Composizione: ogni bustina contiene:

Principio attivo: Amoxicillina triidrato corrispondente ad Amoxicillina 875 mg; Potassio clavulanato corrispondente ad Acido clavulanico 125 mg.

Eccipienti: magnesio stearato 12 mg; Aspartame 30 mg; Aroma limone-pesca-fragola 80 mg; Diossido di silicio precipitato 100 mg; Croscarmellosa sodica 20 mg; Cellulosa microcristallina 224,42 mg.

Indicazioni terapeutiche: Amoxicillina e Acido clavulanico Hexal è indicato per la terapia di infezioni batteriche sostenute da germi sensibili, quali comunemente si riscontrano nelle: Infezioni delle vie respiratorie ed infezioni otomastoidee; Infezioni delle vie uro-genitali; Infezioni della pelle e dei tessuti molli; Infezioni ginecologiche; Infezioni enteriche e delle vie biliari.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036903019 - «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,19 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,87 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036903019 - «875 mg + 125 mg granulato per sospensione orale» 12 bustine - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06729

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amoxicillina e Acido clavulanico Brunifarma»

Estratto determinazione AIC/N n. 783 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO BRUNIFARMA nelle forme e confezioni: «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine; «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse.

Titolare A.I.C.: Brunifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Maestra La Barbera, 18, 90017 - Santa Flavia - Palermo, Italia, codice fiscale 04874220827.

Confezione: «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine - A.I.C. n. 037034016 (in base 10), 13B610 (in base 32).

Forma farmaceutica: polvere per sospensione orale.

Validità prodotto integro: 18 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Laboratorio Reig Jofre' S.A - 45007 Toledo (Spagna), C/Jarama, s/n Poligono Industrial (produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti).

Composizione: ogni bustina contiene:

Principi attivi: Amoxicillina triidrato corrispondente ad Amoxicillina 875 mg; Potassio clavulanato corrispondente ad Acido clavulanico 125 mg.

Eccipienti: Silice colloidale 310 mg; Aroma limone 68 mg; Aroma fragola 22 mg; Gomma xantano 5 mg; Saccarosio quanto basta a 4000 mg.

Confezione: «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse - A.I.C. n. 037034028 (in base 10), 13B61D (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Validità prodotto integro: diciotto mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Laboratorio Reig Jofre' S.A - 45007 Toledo (Spagna), C/Jarama, s/n Poligono Industrial (produzione, confezionamento, controllo e rilascio lotti).

Composizione: ogni compressa contiene:

Principi attivi: Amoxicillina triidrato corrispondente ad Amoxicillina 875 mg; Potassio clavulanato corrispondente ad Acido clavulanico 125 mg.

Eccipienti: Silice colloidale 10 mg; Magnesio stearato 14,5 mg; Sodio amido glicolato 29 mg; Cellulosa microcristallina quanto basta a 1450 mg; Opadry OY-S-7300 White (Idrossipropilmetilcellulosa, Titanio diossido, Macrogol 4000, Macrogol 6000) 32 mg; Dimeticone 0,05 mg.

Indicazioni terapeutiche: Amoxicillina e Acido clavulanico Brunifarma è indicato per la terapia di infezioni batteriche sostenute da germi sensibili, quali comunemente si riscontrano nelle: Infezioni delle vie respiratorie ed infezioni otomastoidee; Infezioni delle vie uro-genitali; Infezioni della pelle e dei tessuti molli; Infezioni ginecologiche; Infezioni enteriche e delle vie biliari.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 037034016 - «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,19 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,87 euro.

Confezione: A.I.C. n. 037034028 «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film 12 compresse.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,19 euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,87 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 037034016 - «875 mg + 125 mg polvere per sospensione orale» 12 bustine - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

Confezione: A.I.C. n. 037034028 «875 mg + 125 mg compresse rivestite con film» 12 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06730

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Citalopram Pharmeg»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 784 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: CITALOPRAM PHARMEG nella forma e confezione: «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml.

Titolare A.I.C.: Pharmeg S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via dei Giardini, 34 - 85033 Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale n. 01572000766.

Confezione: «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 ml - A.I.C. n. 036971012 (in base 10), 1388J4 (in base 32).

Forma farmaceutica: gocce orali, soluzione.

Validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Consorzio Farmaceutico e Biotecnologico Bioprogress Società Consortile a r.l. - 03012 Anagni (Frosinone), Strada Paduni, 240 (tutte le fasi).

Composizione: 1 ml di soluzione (= 20 gocce) contiene:

principio attivo: citalopram cloridrato 44,48 mg (pari a citalopram 40 mg);

eccipienti: metile paraidrossibenzoato 1 mg; propile paraidrossibenzoato 0,1 mg; idrossietilcellulosa 2,8 mg; etanolo 96% 76 mg; acqua depurata quanto basta a 1 ml.

Indicazioni terapeutiche: Sindromi depressive endogene e prevenzione delle ricadute e delle ricorrenze. Disturbi d'ansia con crisi di panico, con o senza agorafobia.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier relativo al farmaco: «Citalopram Ig farmaceutici» (A.I.C. n. 036869) e successive modifiche.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036971012 - «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 11,21 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 18,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036971012 - «40 mg/ml gocce orali, soluzione» flacone 15 - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06731

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Botam»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 785 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale BOTAM confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule.

Titolare A.I.C.: Laboratori Prodotti Farmaceutici Boniscontro e Gazzone S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via Pavia, 6 - 20136 Milano, Italia, codice fiscale n. 08205300588.

Confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - A.I.C. n. 036965010 (in base 10), 1382NL (in base 32).

Forma farmaceutica: capsule rigide a rilascio modificato.

Validità prodotto integro: diciotto mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Famar Italia - 20021 Baranzate Bollate (Milano), via Zambelletti 25 (produzione delle capsule sfuse in bulk e controlli); Doppel Farmaceutici Srl - 20089 Rozzano (Milano), via Volturmo, 48 - Quinto de Stampi (confezionamento, controllo del prodotto finito e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 capsula contiene:

principio attivo: tamsulosina cloridrato 0,4 mg;

eccipienti: cellulosa microcristallina 235,6 mg; acido metacrilico - etile acrilato copolimero (1:1) 58,6 mg; polisorbato 80 1,4 mg; sodio laurilsolfato 0,4 mg; triacetina 3,9 mg; talco 26,1 mg; stearato di calcio 3,6 mg;

capsula rigida: gelatina 55,085 mg; titanio diossido (E 171) 0,924 mg; indigotina (E 132) 0,002 mg; ossido di ferro giallo (E 172) 0,384 mg; ossido di ferro rosso (E 172) 0,024 mg; ossido di ferro nero (E 172) 0,012 mg.

Indicazioni terapeutiche: sintomi delle basse vie urinarie associati ad iperplasia prostatica benigna.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier relativo al farmaco: «Tamlic» (A.I.C. n. 036945) e successive modifiche.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036965010 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 9,82 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 16,21 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036965010 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06732

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamlic»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 786 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TAMLIC, nella forma e confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule.

Titolare A.I.C.: Epifarma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via S. Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale n. 01135800769.

Confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - A.I.C. n. 036945018 (in base 10), 137H3U (in base 32).

Forma farmaceutica: capsule rigide a rilascio modificato.

Validità prodotto integro: diciotto mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Famar Italia - 20021 Baranzate Bollate (Milano), via Zambeletti 25 (produzione delle capsule sfuse in bulk e controlli); Doppel Farmaceutici Srl - 20089 Rozzano (Milano), via Volturmo, 48 - Quinto de Stampi (confezionamento finito e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 capsula contiene:

principio attivo: tamsulosina cloridrato 0,4 mg;

eccipienti: cellulosa microcristallina 235,6 mg; acido metacrilico - etile acrilato copolimero (1:1) 58,6 mg; polisorbato 80 1,4 mg; sodio laurilsolfato 0,4 mg; triacetina 3,9 mg; talco 26,1 mg; stearato di calcio 3,6 mg;

capsula rigida: gelatina 55,085 mg; titanio diossido (E 171) 0,924 mg; indigotina (E 132) 0,002 mg; ossido di ferro giallo (E 172) 0,384; ossido di ferro rosso (E 172) 0,024; ossido di ferro nero (E 172) 0,012 mg.

Indicazioni terapeutiche: sintomi delle basse vie urinarie associati ad iperplasia prostatica benigna.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036945018 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 9,82 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 16,21 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036945018 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - R.R.: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06733

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina Pharmeg»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 787 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TAMSULOSINA PHARMEG, nella forma e confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule.

Titolare A.I.C.: Pharmeg S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via dei Giardini, 34 - 85033 Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale n. 01572000766.

Confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - A.I.C. n. 036953014 (in base 10), 137QXQ (in base 32).

Forma farmaceutica: capsule rigide a rilascio modificato.

Validità prodotto integro: diciotto mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Famar Italia - 20021 Baranzate Bollate (Milano), via Zambeletti 25 (produzione delle capsule sfuse in bulk e controlli); Doppel Farmaceutici Srl - 20089 Rozzano (Milano), via Volturmo, 48 - Quinto de Stampi (confezionamento, controllo del prodotto finito e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 capsula contiene:

principio attivo: tamsulosina cloridrato 0,4 mg;

eccipienti: cellulosa microcristallina 235,6 mg; acido metacrilico - etile acrilato copolimero (1:1) 58,6 mg; polisorbato 80 1,4 mg; sodio laurilsolfato 0,4 mg; triacetina 3,9 mg; talco 26,1 mg; stearato di calcio 3,6 mg;

capsula rigida: gelatina 55,085 mg; titanio diossido (E 171) 0,924 mg; indigotina (E 132) 0,002 mg; ossido di ferro giallo (E 172) 0,384; ossido di ferro rosso (E 172) 0,024; ossido di ferro nero (E 172) 0,012 mg.

Indicazioni terapeutiche: sintomi delle basse vie urinarie associati ad iperplasia prostatica benigna.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036953014 «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 9,82 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 16,21 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036953014 «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule R.R.: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06734

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina Ipso Pharma»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 788 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione n. A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TAMSULOSINA IPSE PHARMA nella forma e confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule.

Titolare A.I.C.: Ipse Pharma S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale n. 01256840768.

Confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - A.I.C. n. 036954016 (in base 10), 137RX0 (in base 32).

Forma farmaceutica: capsule rigide a rilascio modificato.

Validità prodotto integro: diciotto mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Famar Italia - 20021 Baranzate Bollate (Milano), via Zambeletti 25 (produzione delle capsule sfuse in bulk e controlli); Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano), via Volturmo, 48 - Quinto de Stampi (confezionamento, controllo del prodotto finito e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 capsula contiene:

principio attivo: tamsulosina cloridrato 0,4 mg;

eccipienti: cellulosa microcristallina 235,6 mg; acido metacrilico - etile acrilato copolimero (1:1) 58,6 mg; polisorbato 80 1,4 mg; sodio laurilsolfato 0,4 mg; triacetina 3,9 mg; talco 26,1 mg; stearato di calcio 3,6 mg;

capsula rigida: gelatina 55,085 mg; titanio diossido (E 171) 0,924 mg; indigotina (E 132) 0,002 mg; ossido di ferro giallo (E 172) 0,384; ossido di ferro rosso (E 172) 0,024; ossido di ferro nero (E 172) 0,012 mg.

Indicazioni terapeutiche: sintomi delle basse vie urinarie associati ad iperplasia prostatica benigna.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036954016 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule;

classe di rimborsabilità: A;

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 9,82 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 16,21 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036954016 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - R.R.: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06735

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina IG Farmaceutici»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 789 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TAMSULOSINA IG FARMACEUTICI, nella forma e confezione:

«0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato 20 capsule.

Titolare A.I.C.: I.G. Farmaceutici di Irianni Giuseppe, con sede legale e domicilio fiscale in via S. Rocco, 6 - 85033 - Episcopia (Potenza), Italia, codice fiscale RNNGPP56A04D414M.

Confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - A.I.C. n. 036943013 (in base 10), 137F55 (in base 32).

Forma farmaceutica: capsule rigide a rilascio modificato;

Validità prodotto integro: diciotto mesi dalla data di fabbricazione;

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Famar Italia - 20021 Baranzate Bollate (Milano), via Zambelletti n. 25 (produzione delle capsule sfuse in bulk e controlli); Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano), via Volturmo, 48 - Quinto de Stampi (confezionamento, controllo del prodotto finito e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 capsula contiene:

principio attivo: Tamsulosina cloridrato 0,4 mg;

eccipienti: cellulosa microcristallina 235,6 mg; acido metacrilico - etile acrilato copolimero (1:1) 58,6 mg; polisorbato 80 1,4 mg; sodio laurilsolfato 0,4 mg; triacetina 3,9 mg; talco 26,1 mg; stearato di calcio 3,6 mg;

capsula rigida: gelatina 55,085 mg; titanio diossido (E 171) 0,924 mg; indigotina (E 132) 0,002 mg; ossido di ferro giallo (E 172) 0,384; ossido di ferro rosso (E 172) 0,024; ossido di ferro nero (E 172) 0,012 mg.

Indicazioni terapeutiche: sintomi delle basse vie urinarie associati ad iperplasia prostatica benigna.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036943013 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 9,82 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 16,21 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036943013 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06736

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina FG»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 790 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TAMSULOSINA FG, nella forma e confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule.

Titolare A.I.C.: FG S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza) Italia, codice fiscale 01444240764.

Confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - A.I.C. n. 036949016 (in base 10), 137M0S (in base 32).

Forma farmaceutica: capsule rigide a rilascio modificato;

Validità prodotto integro: diciotto mesi dalla data di fabbricazione;

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Famar Italia - 20021 Baranzate Bollate (Milano), via Zambelletti n. 25 (produzione delle capsule sfuse in bulk e controlli); Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano), via Volturmo, 48 - Quinto de Stampi (confezionamento, controllo del prodotto finito e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 capsula contiene:

principio attivo: Tamsulosina cloridrato 0,4 mg;

eccipienti: cellulosa microcristallina 235,6 mg; acido metacrilico - etile acrilato copolimero (1:1) 58,6 mg; polisorbato 80 1,4 mg; sodio laurilsolfato 0,4 mg; triacetina 3,9 mg; talco 26,1 mg; stearato di calcio 3,6 mg;

capsula rigida: gelatina 55,085 mg; titanio diossido (E 171) 0,924 mg; indigotina (E 132) 0,002 mg; ossido di ferro giallo (E 172) 0,384; ossido di ferro rosso (E 172) 0,024; ossido di ferro nero (E 172) 0,012 mg.

Indicazioni terapeutiche: sintomi delle basse vie urinarie associati ad iperplasia prostatica benigna.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036949016 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 9,82 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 16,21 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036949016 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06737

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tamsulosina Epifarma»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 791 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: TAMSULOSINA EPIFARMA nella forma e confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule.

Titolare A.I.C.: Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza) Italia, codice fiscale 01135800769.

Confezione: «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - A.I.C. n. 036950018 (in base 10), 137N02 (in base 32).

Forma farmaceutica: capsule rigide a rilascio modificato;

Validità prodotto integro: diciotto mesi dalla data di fabbricazione;

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Famar Italia - 20021 Baranzate Bollate (Milano), via Zambelletti n. 25 (produzione delle capsule sfuse in bulk e controlli); Doppel Farmaceutici S.r.l. - 20089 Rozzano (Milano), via Volturmo, 48 - Quinto de Stampi (confezionamento, controllo del prodotto finito e rilascio dei lotti).

Composizione: 1 capsula contiene:

principio attivo: Tamsulosina cloridrato 0,4 mg;

eccipienti: cellulosa microcristallina 235,6 mg; acido metacrilico - etile acrilato copolimero (1:1) 58,6 mg; polisorbato 80 1,4 mg; sodio laurilsolfato 0,4 mg; triacetina 3,9 mg; talco 26,1 mg; stearato di calcio 3,6 mg;

capsula rigida: gelatina 55,085 mg; titanio diossido (E 171) 0,924 mg; indigotina (E 132) 0,002 mg; ossido di ferro giallo (E 172) 0,384; ossido di ferro rosso (E 172) 0,024; ossido di ferro nero (E 172) 0,012 mg.

Indicazioni terapeutiche: sintomi delle basse vie urinarie associati ad iperplasia prostatica benigna.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier relativo al farmaco: «Tamlic» (A.I.C. n. 036945) e successive modifiche.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036950018 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 9,82 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 16,21 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036950018 - «0,4 mg capsule rigide a rilascio modificato» 20 capsule - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06738

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Sertralina Ipso Pharma»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 794 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: SERTRALINA IPSO PHARMA nelle forme e confezioni: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili; «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Titolare A.I.C.: Ipso Pharma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza) Italia, codice fiscale 01256840768.

Confezione: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036806014 (in base 10), 1337CY (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione;

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno n. 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Sertralina cloridrato 55,95 mg (pari a Sertralina 50 mg);

eccipienti: calcio idrogenofosfato 19,5 mg; cellulosa microcristallina 45,3 mg; idrossipropilcellulosa 1,2320 mg; sodio amido glicolato 1,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg;

componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 0,070 mg; ipromellosa E3 1,232 mg; ipromellosa ES 1,573 mg; macrogol 400 0,347 mg; macrogol 6000 0,017 mg; polisorbato 80 0,041 mg.

Confezione: «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse - A.I.C. n. 036806026 (in base 10), 1337DB (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione;

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno n. 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Sertralina cloridrato 111,90 mg (pari a Sertralina 100 mg)

eccipienti: calcio idrogenofosfato 39 mg; cellulosa microcristallina 90,6 mg; idrossipropilcellulosa 18 mg; sodio amido glicolato 37,5 mg; magnesio stearato 3 mg;

componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 2,58 mg; ipromellosa E3 2,464 mg; ipromellosa ES 3,146 mg; macrogol 400 0,694 mg; macrogol 6000 0,034 mg; polisorbato 80 0,082 mg.

Indicazioni terapeutiche: la sertralina è indicata nel trattamento della depressione nei pazienti adulti, inclusa la depressione associata a sintomi di ansia. Una volta ottenuta una risposta terapeutica soddisfacente, il proseguimento della terapia con la Sertralina previene l'insorgenza di recidive o la comparsa a distanza di tempo di nuovi episodi depressivi. La sertralina è indicata nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi nei pazienti adulti, nei pazienti pediatrici (6-12 anni) e negli adolescenti (13-17 anni). Una volta ottenuta una risposta terapeutica iniziale, la sertralina garantisce efficacia, sicurezza e tollerabilità prolungate nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi per un periodo di almeno 2 anni. La sertralina è indicata nel trattamento del disturbo da attacchi di panico con o senza agorafobia. La sertralina è indicata nel trattamento della sindrome da stress post-traumatico (PTSD).

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036806014 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,79 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,50 euro;

confezione: A.I.C. n. 036806026 - «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 14,84 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 24,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036806014 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036806026 - «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06739

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Sertralina FG»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 795 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: SERTRALINA FG nelle forme e confezioni: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili; «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Titolare A.I.C.: FG S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza) Italia, codice fiscale 01444240764.

Confezione: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036805012 (in base 10), 1336DN (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione;

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno n. 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Sertralina cloridrato 55,95 mg (pari a Sertralina 50 mg);

eccipienti: calcio idrogenofosfato 19,5 mg; cellulosa microcristallina 45,3 mg; idrossipropilcellulosa 1,2320 mg; sodio amido glicolato 1,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg;

componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 0,070 mg; ipromellosa E3 1,232 mg; ipromellosa ES 1,573 mg; macrogol 400 0,347 mg; macrogol 6000 0,017 mg; polisorbato 80 0,041 mg.

Confezione: «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse - A.I.C. n. 036805024 (in base 10), 1336F0 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione;

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Sertralina cloridrato 111,90 mg (pari a Sertralina 100 mg);

eccipienti: calcio idrogenofosfato 39 mg; cellulosa microcristallina 90,6 mg; idrossipropilcellulosa 18 mg; sodio amido glicolato 37,5 mg; magnesio stearato 3 mg;

componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 2,58 mg; ipromellosa E3 2,464 mg; ipromellosa E5 3,146 mg; macrogol 400 0,694 mg; macrogol 6000 0,034 mg; polisorbato 80 0,082 mg.

Indicazioni terapeutiche: la sertralina è indicata nel trattamento della depressione nei pazienti adulti, inclusa la depressione associata a sintomi di ansia. Una volta ottenuta una risposta terapeutica soddisfacente, il proseguimento della terapia con la Sertralina previene l'insorgenza di recidive o la comparsa a distanza di tempo di nuovi episodi depressivi. La sertralina è indicata nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi nei pazienti adulti, nei pazienti pediatrici (6-12 anni) e negli adolescenti (13-17 anni). Una volta ottenuta una risposta terapeutica iniziale, la sertralina garantisce efficacia, sicurezza e tollerabilità prolungate nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi per un periodo di almeno 2 anni. La sertralina è indicata nel trattamento del disturbo da attacchi di panico con o senza agorafobia. La sertralina è indicata nel trattamento della sindrome da stress post-traumatico (PTSD).

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

confezione: A.I.C. n. 036805012 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,79 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,50 euro;

confezione: A.I.C. n. 036805024 - «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse;

classe di rimborsabilità: A;

prezzo ex factory (IVA esclusa): 14,84 euro;

prezzo al pubblico (IVA inclusa): 24,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura:

confezione: A.I.C. n. 036805012 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica;

confezione: A.I.C. n. 036805024 - «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06740

**Autorizzazione all'immissione in commercio
della specialità medicinale «Sertralina IG Farmaceutici»**

Estratto determinazione A.I.C./N n. 796 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione n. A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: SERTRALINA IG FARMACEUTICI nelle forme e confezioni: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili; «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Titolare A.I.C.: I.G. Farmaceutici di Irianni Giuseppe con sede legale e domicilio fiscale in via S. Rocco, 6, 85033 - Episcopia - Potenza, Italia, codice fiscale RNNGPP56A04D414M.

Confezione: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili.

A.I.C. n. 036803017 (in base 10), 1334G9 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Sertralina cloridrato 55,95 mg (pari a Sertralina 50 mg);

eccipienti: calcio idrogenofosfato 19,5 mg; cellulosa microcristallina 45,3 mg; idrossipropilcellulosa 1,2320 mg; sodio amido glicolato 1,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg;

Componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 0,070 mg, ipromellosa E3 1,232 mg; ipromellosa E5 1,573 mg; macrogol 400 0,347 mg; macrogol 6000 0,017 mg; polisorbato 80 0,041 mg.

Confezione: «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

A.I.C. n. 036803029 (in base 10), 1334GP (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturmo n. 48 (tutte le fasi)

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Sertralina cloridrato 111,90 mg (pari a Sertralina 100 mg);

eccipienti: calcio idrogenofosfato 39 mg; cellulosa microcristallina 90,6 mg; idrossipropilcellulosa 18 mg; sodio amido glicolato 37,5 mg; magnesio stearato 3 mg;

Componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 2,58 mg; ipromellosa E3 2,464 mg; ipromellosa E5 3,146 mg; macrogol 400 0,694 mg; macrogol 6000 0,034 mg; polisorbato 80 0,082 mg.

Indicazioni terapeutiche: la sertralina è indicata nel trattamento della depressione nei pazienti adulti, inclusa la depressione associata a sintomi di ansia. Una volta ottenuta una risposta terapeutica soddisfacente, il proseguimento della terapia con la Sertralina previene l'insorgenza di recidive o la comparsa a distanza di tempo di nuovi episodi depressivi. La sertralina è indicata nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi nei pazienti adulti, nei pazienti pediatrici (6-12 anni) e negli adolescenti (13-17 anni). Una volta ottenuta una risposta terapeutica iniziale, la sertralina garantisce efficacia, sicurezza e tollerabilità prolungate nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi per un periodo di almeno 2 anni. La sertralina è indicata nel trattamento del disturbo da attacchi di panico con o senza agorafobia. La sertralina è indicata nel trattamento della sindrome da stress post-traumatico (PTSD).

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036803017 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,79 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,50 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036803029 - «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 14,84 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 24,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036803017 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036803029 - «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06741

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Sertralina Pharmeg»*Estratto determinazione A.I.C./N n. 797 del 4 luglio 2006*

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: SERTRALINA PHARMEG, nelle forme e confezioni: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse; «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Titolare A.I.C.: Pharmeg S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via dei Giardini, 34, 85033 - Episcopia - Potenza, Italia, codice fiscale 01572000766.

Confezione: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili.

A.I.C. n. 036807016 (in base 10), 1338C8 (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Sertralina cloridrato 55,95 mg (pari a Sertralina 50 mg);

eccipienti: calcio idrogenofosfato 19,5 mg; cellulosa microcristallina 45,3 mg;

idrossipropilcellulosa 1,2320 mg; sodio amido glicolato 1,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg;

Componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 0,070 mg, ipromellosa E3 1,232 mg; ipromellosa E5 1,573 mg; macrogol 400 0,347 mg; macrogol 6000 0,017 mg; polisorbato 80 0,041 mg.

Confezione: «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

A.I.C. n. 036807028 (in base 10), 1338CN (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Validità prodotto integro: 1 anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Sertralina cloridrato 111,90 mg (pari a Sertralina 100 mg);

eccipienti: calcio idrogenofosfato 39 mg; cellulosa microcristallina 90,6 mg; idrossipropilcellulosa 18 mg; sodio amido glicolato 37,5 mg; magnesio stearato 3 mg.

Componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 2,58 mg; ipromellosa E3 2,464 mg; ipromellosa E5 3,146 mg; macrogol 400 0,694 mg; macrogol 6000 0,034 mg; polisorbato 80 0,082 mg.

Indicazioni terapeutiche: La sertralina è indicata nel trattamento della depressione nei pazienti adulti, inclusa la depressione associata a sintomi di ansia. Una volta ottenuta una risposta terapeutica soddisfacente, il proseguimento della terapia con la Sertralina previene l'insorgenza di recidive o la comparsa a distanza di tempo di nuovi episodi depressivi. La sertralina è indicata nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi nei pazienti adulti, nei pazienti pediatrici (6-12 anni) e negli adolescenti (13-17 anni). Una volta ottenuta una risposta terapeutica iniziale, la sertralina garantisce efficacia, sicurezza e tollerabilità prolungate nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi per un periodo di almeno 2 anni. La sertralina è indicata nel trattamento del disturbo da attacchi di panico con o senza agorafobia. La sertralina è indicata nel trattamento della sindrome da stress post-traumatico (PTSD).

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036807016 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,79 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,50 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036807028 - «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 14,84 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 24,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036807016 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036807028 «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06742**Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Tralisen»***Estratto determinazione A.I.C./N n. 798 del 4 luglio 2006*

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale TRALISEN, nelle forme e confezioni: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse; «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Titolare A.I.C.: Epifarma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via S. Rocco, 6, 85033 - Episcopia - Potenza, Italia, codice fiscale 01135800769.

Confezione: «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili.

A.I.C. n. 036804019 (in base 10), 1335FM (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: sertralina cloridrato 55,95 mg (pari a sertralina 50 mg);

eccipienti: calcio idrogenofosfato 19,5 mg; cellulosa microcristallina 45,3 mg; idrossipropilcellulosa 1,2320 mg; sodio amido glicolato 1,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg.

Componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 0,070 mg, ipromellosa E3 1,232 mg; ipromellosa E5 1,573 mg; macrogol 400 0,347 mg; macrogol 6000 0,017 mg; polisorbato 80 0,041 mg.

Confezione: «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

A.I.C. n. 036804021 (in base 10), 1335FP (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa rivestita con film.

Validità prodotto integro: un anno dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Doppel Farmaceutici - 20089 Quinto de Stampi - Rozzano (Milano), via Volturno, 48 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: sertralina cloridrato 111,90 mg (pari a sertralina 100 mg);

eccipienti: calcio idrogenofosfato 39 mg; cellulosa microcristallina 90,6 mg; idrossipropilcellulosa 18 mg; sodio amido glicolato 37,5 mg; magnesio stearato 3 mg.

Componenti della ricopertura: titanio biossido (E 171) 2,58 mg; ipromellosa E3 2,464 mg; ipromellosa E5 3,146 mg; macrogol 400 0,694 mg; macrogol 6000 0,034 mg; polisorbato 80 0,082 mg.

Indicazioni terapeutiche: La sertralina è indicata nel trattamento della depressione nei pazienti adulti, inclusa la depressione associata a sintomi di ansia. Una volta ottenuta una risposta terapeutica soddisfacente, il proseguimento della terapia con la sertralina previene l'insorgenza di recidive o la comparsa a distanza di tempo di nuovi episodi depressivi. La sertralina è indicata nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi nei pazienti adulti, nei pazienti pediatrici (6-12 anni) e negli adolescenti (13-17 anni). Una volta ottenuta una risposta

terapeutica iniziale, la sertralina garantisce efficacia, sicurezza e tollerabilità prolungate nel trattamento dei disturbi ossessivo-compulsivi per un periodo di almeno 2 anni. La sertralina è indicata nel trattamento del disturbo da attacchi di panico con o senza agorafobia. La sertralina è indicata nel trattamento della sindrome da stress post-traumatico (PTSD).

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036804019 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 8,79 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 14,50 euro.

Confezione: A.I.C. n. 036804021 - «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 14,84 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 24,50 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036804019 - «50 mg compresse rivestite con film» 30 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Confezione: A.I.C. n. 036804021 - «100 mg compresse rivestite con film» 30 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06743

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Amiodarone PHT Pharma»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 799 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale AMIODARONE PHT PHARMA, nella forma e confezione: «150 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso» 5 fiale 3 ml.

Titolare A.I.C.: PHT Pharma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Tonale, 20, 20125 - Milano, Italia, codice fiscale 01586950519.

Confezione: «150 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso» 5 fiale 3 ml.

A.I.C. n. 036852010 (in base 10), 134N9B (in base 32).

Forma farmaceutica: soluzione iniettabile.

Validità prodotto integro: 3 anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: I.S.F. S.p.a. - 00156 Roma, Italia, via Tiburtina 1040 (tutte le fasi eccetto controlli assenza pirrogeni); Biolab S.p.a. - 20090 Vimodrone (Milano), Italia, via Bruno Buozzi, 2 (controlli assenza pirrogeni).

Composizione: una fiala contiene:

principio attivo: amiodarone cloridrato 150 mg;

eccipienti: alcool benzilico 60,6 mg; polisorbato 80 300 mg; acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 3 ml.

Indicazioni terapeutiche: amiodarone cloridrato per via endovenosa deve essere utilizzato quando è richiesta una risposta rapida o quando la somministrazione orale non è possibile - Terapia e prevenzione di gravi disturbi del ritmo resistenti alle altre terapie specifiche: tachicardie sopraventricolari (parossistiche e non parossistiche), extrasistoli atriali, flutter e fibrillazione atriale - Tachicardie parossistiche sopraventricolari reciprocanti come in corso di sindrome di Wolff-Parkinson-White - Extrasistoli e tachicardie ventricolari.

Altre condizioni: il medicinale sopra indicato farà riferimento al dossier relativo al farmaco: «Amiodarone PH&T» (A.I.C. n. 035627) e successive modifiche.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezione: A.I.C. n. 036852010 - «150 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso» 5 fiale da 3 ml.

Classe di rimborsabilità: H.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 3,15 euro.

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 5,20 euro.

Classificazione ai fini della fornitura.

Confezione: A.I.C. n. 036852010 - «150 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso» 5 fiale da 3 ml - OSP 1 - medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente in ambiente ospedaliero o in struttura ad esso assimilabile.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

06A06744

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Desmopressina PHT Pharma»

Estratto determinazione A.I.C./N n. 800 del 4 luglio 2006

Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: DESMOPRESSINA PHT PHARMA e confezioni: «0,1 mg compresse» 30 compresse divisibili; «0,2 mg compresse divisibili» 30 compresse divisibili.

Titolare A.I.C.: PHT Pharma S.r.l. con sede legale e domicilio fiscale in via Tonale, 20 - 20125 Milano, Italia - codice fiscale n. 01586950519.

Confezione: «0,1 mg compresse» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036437010 (in base 10), 12RZ0L (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa divisibile.

Validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Kern Pharma S.L. - 08298 Terrassa-Barcellona (Spagna), Pol. Ind. Colòn II. C./Venus, 72 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Desmopressina acetato idrato 0,1 mg (pari a Desmopressina 0,089 mg);

eccipienti: Lattosio monoidrato 128,3 mg; Amido di mais 65 mg; Povidone K-25 6 mg; Magnesio stearato 0,6 mg.

Confezione: «0,2 mg compresse» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036437022 (in base 10), 12RZ0Y (in base 32).

Forma farmaceutica: compressa divisibile.

Validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Kern Pharma S.L. - 08298 Terrassa-Barcellona (Spagna), Pol. Ind. Colòn II. C./Venus, 72 (tutte le fasi).

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: Desmopressina acetato idrato 0,2 mg (pari a Desmopressina 0,178 mg);

eccipienti: Lattosio monoidrato 128,2 mg; Amido di mais 65 mg; Povidone K-25 6 mg; Magnesio stearato 0,6 mg.

Indicazioni terapeutiche: diabete insipido ipofisario, idiomatico o sintomatico. Enuresi notturna primaria in bambini di età superiore ai cinque anni.

Classificazione ai fini della rimborsabilità.

Confezioni:

«0,1 mg compresse» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036437010.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 13,51;

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 22,30.

«0,2 mg compresse» 30 compresse divisibili - A.I.C. n. 036437022.

Classe di rimborsabilità: A.

Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 26,95;

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 44,48.

<p>Classificazione ai fini della fornitura.</p> <p>Confezioni:</p> <p>«0,1 mg compresse» 30 compresse divisibili - RR medicinale soggetto a prescrizione medica - A.I.C. n. 036437010;</p> <p>«0,2 mg compresse» 30 compresse divisibili - RR medicinale soggetto a prescrizione medica - A.I.C. n. 036437022.</p> <p>Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella <i>Gazzetta Ufficiale</i> della Repubblica italiana.</p> <p>06A06745</p> <p>Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale «Presinex»</p> <p><i>Estratto determinazione A.I.C./N n. 801 del 4 luglio 2006</i></p> <p>Descrizione del medicinale e attribuzione numero A.I.C.</p> <p>È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: PRESINEX nella forma e confezione: «10 mcg spray nasale, soluzione» flacone 6 ml.</p> <p>Titolare A.I.C.: Mipharm S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in via Bernardo Quaranta, 12 - 20141 Milano - Italia - codice fiscale n. 10036820156.</p> <p>Confezione: «10 mcg spray nasale, soluzione» flacone 6 ml - A.I.C. n. 035903018 (in base 10), 127PKB (in base 32).</p>	<p>Forma farmaceutica: spray nasale, soluzione.</p> <p>Validità prodotto integro: due anni dalla data di fabbricazione.</p> <p>Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: Mipharm S.p.a. - 20141 Milano - Italia, via Bernardo Quaranta n. 12* (tutte le fasi).</p> <p>Composizione: ogni flacone contiene:</p> <p>principio attivo: Desmopressina acetato idrato 0,600 mg (pari a Desmopressina 0,534 mg). Pari a 10 microgrammi per spruzzo;</p> <p>eccipienti: Clorobutanolo 30 mg; Sodio cloruro 54 mg; Acido cloridrico q.b. a 4 pH; Acqua depurata q.b. a 6 ml.</p> <p>Indicazioni terapeutiche: diabete insipido ipofisario, idiomatico o sintomatico. Poliuria o polidipsia post-chirurgiche, reversibili o permanenti. Enuresi notturna primaria.</p> <p>Classificazione ai fini della rimborsabilità.</p> <p>Confezione: «10 mcg spray nasale, soluzione» flacone 6 ml - A.I.C. n. 035903018.</p> <p>Classe di rimborsabilità: A.</p> <p>Prezzo ex factory (IVA esclusa): € 13,94;</p> <p>Prezzo al pubblico (IVA inclusa): € 23,00.</p> <p>Classificazione ai fini della fornitura.</p> <p>Confezione: «10 mcg spray nasale, soluzione» flacone 6 ml - RR medicinale soggetto a prescrizione medica - A.I.C. n. 035903018.</p> <p>Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella <i>Gazzetta Ufficiale</i> della Repubblica italiana.</p> <p>06A06746</p>
--	--

AUGUSTA IANNINI, *direttore*FRANCESCO NOCITA, *redattore*

ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO
LIBRERIE CONCESSIONARIE PRESSO LE QUALI È IN VENDITA LA GAZZETTA UFFICIALE

cap	località	libreria	indirizzo	pref.	tel.	fax
00041	ALBANO LAZIALE (RM)	LIBRERIA CARACUZZO	Corso Matteotti, 201	06	9320073	93260286
60121	ANCONA	LIBRERIA FOGOLA	Piazza Cavour, 4-5-6	071	2074606	2060205
83100	AVELLINO	LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI	Via Matteotti, 30/32	0825	30597	248957
81031	AVERSA (CE)	LIBRERIA CLA.ROS	Via L. Da Vinci, 18	081	8902431	8902431
70124	BARI	CARTOLIBRERIA QUINTILIANO	Via Arcidiacono Giovanni, 9	080	5042665	5610818
70121	BARI	LIBRERIA UNIVERSITÀ E PROFESSIONI	Via Crisanzio, 16	080	5212142	5243613
13900	BIELLA	LIBRERIA GIOVANNACCI	Via Italia, 14	015	2522313	34983
40132	BOLOGNA	LIBRERIA GIURIDICA EDINFORM	Via Ercole Nani, 2/A	051	4218740	4210565
40124	BOLOGNA	LIBRERIA GIURIDICA - LE NOVITÀ DEL DIRITTO	Via delle Tovaglie, 35/A	051	3399048	3394340
21052	BUSTO ARSIZIO (VA)	CARTOLIBRERIA CENTRALE BORAGNO	Via Milano, 4	0331	626752	626752
91022	CASTELVETRANO (TP)	CARTOLIBRERIA MAROTTA & CALIA	Via Q. Sella, 106/108	0924	45714	45714
95128	CATANIA	CARTOLIBRERIA LEGISLATIVA S.G.C. ESSEGICI	Via F. Riso, 56/60	095	430590	508529
88100	CATANZARO	LIBRERIA NISTICÒ	Via A. Daniele, 27	0961	725811	725811
66100	CHIETI	LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI	Via Asinio Herio, 21	0871	330261	322070
22100	COMO	LIBRERIA GIURIDICA BERNASCONI - DECA	Via Mentana, 15	031	262324	262324
87100	COSENZA	LIBRERIA DOMUS	Via Monte Santo, 70/A	0984	23110	23110
50129	FIRENZE	LIBRERIA PIROLA già ETRURIA	Via Cavour 44-46/R	055	2396320	288909
71100	FOGGIA	LIBRERIA PATIERNO	Via Dante, 21	0881	722064	722064
03100	FROSINONE	LIBRERIA L'EDICOLA	Via Tiburtina, 224	0775	270161	270161
16121	GENOVA	LIBRERIA GIURIDICA	Galleria E. Martino, 9	010	565178	5705693
95014	GIARRE (CT)	LIBRERIA LA SEÑORITA	Via Trieste angolo Corso Europa	095	7799877	7799877
73100	LECCE	LIBRERIA LECCE SPAZIO VIVO	Via Palmieri, 30	0832	241131	303057
74015	MARTINA FRANCA (TA)	TUTTOUFFICIO	Via C. Battisti, 14/20	080	4839784	4839785
98122	MESSINA	LIBRERIA PIROLA MESSINA	Corso Cavour, 55	090	710487	662174
20100	MILANO	LIBRERIA CONCESSIONARIA I.P.Z.S.	Galleria Vitt. Emanuele II, 11/15	02	865236	863684

Segue: **LIBRERIE CONCESSIONARIE PRESSO LE QUALI È IN VENDITA LA GAZZETTA UFFICIALE**

cap	località	libreria	indirizzo	pref.	tel.	fax
80134	NAPOLI	LIBRERIA LEGISLATIVA MAJOLO	Via Tommaso Caravita, 30	081	5800765	5521954
28100	NOVARA	EDIZIONI PIROLA E MODULISTICA	Via Costa, 32/34	0321	626764	626764
90138	PALERMO	LA LIBRERIA DEL TRIBUNALE	P.za V.E. Orlando, 44/45	091	6118225	552172
90138	PALERMO	LIBRERIA S.F. FLACCOVIO	Piazza E. Orlando, 15/19	091	334323	6112750
90145	PALERMO	LIBRERIA COMMISSIONARIA G. CICALA INGUAGGIATO	Via Galileo Galilei, 9	091	6828169	6822577
90133	PALERMO	LIBRERIA FORENSE	Via Maqueda, 185	091	6168475	6177342
43100	PARMA	LIBRERIA MAIOLI	Via Farini, 34/D	0521	286226	284922
06087	PERUGIA	CALZETTI & MARIUCCI	Via della Valtiera, 229	075	5997736	5990120
29100	PIACENZA	NUOVA TIPOGRAFIA DEL MAINO	Via Quattro Novembre, 160	0523	452342	461203
59100	PRATO	LIBRERIA CARTOLERIA GORI	Via Ricasoli, 26	0574	22061	610353
00192	ROMA	LIBRERIA DE MIRANDA	Viale G. Cesare, 51/E/F/G	06	3213303	3216695
00195	ROMA	COMMISSIONARIA CIAMPI	Viale Carso, 55-57	06	37514396	37353442
00161	ROMA	L'UNIVERSITARIA	Viale Ippocrate, 99	06	4441229	4450613
00187	ROMA	LIBRERIA GODEL	Via Poli, 46	06	6798716	6790331
00187	ROMA	STAMPERIA REALE DI ROMA	Via Due Macelli, 12	06	6793268	69940034
63039	SAN BENEDETTO D/T (AP)	LIBRERIA LA BIBLIOFILA	Via Ugo Bassi, 38	0735	587513	576134
90018	TERMINI IMERESE (PA)	CESEL SERVIZI	Via Garibaldi, 33	091	8110002	8110510
10122	TORINO	LIBRERIA GIURIDICA	Via S. Agostino, 8	011	4367076	4367076
21100	VARESE	LIBRERIA PIROLA	Via Albuzzi, 8	0332	231386	830762
36100	VICENZA	LIBRERIA GALLA 1880	Viale Roma, 14	0444	225225	225238

MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- presso l'Agenzia dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. in ROMA, piazza G. Verdi, 10 - ☎ 06 85082147;
- presso le librerie concessionarie indicate (elenco consultabile sul sito www.ipzs.it)

L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Funzione Editoria - U.O. DISTRIBUZIONE
Attività Librerie concessionarie, Vendita diretta e Abbonamenti a periodici
Piazza Verdi 10, 00198 Roma
fax: 06-8508-4117
e-mail: editoriale@ipzs.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando il codice fiscale per i privati. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.

Le inserzioni, come da norme riportate nella testata della parte seconda, si ricevono con pagamento anticipato, presso le agenzie in Roma e presso le librerie concessionarie.

Per informazioni, prenotazioni o reclami attinenti agli abbonamenti oppure alla vendita della Gazzetta Ufficiale bisogna rivolgersi direttamente all'Amministrazione, presso l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Piazza G. Verdi, 10 - 00100 ROMA

Gazzetta Ufficiale Abbonamenti
☎ 800-864035 - Fax 06-85082520

Vendite
☎ 800-864035 - Fax 06-85084117

Ufficio inserzioni
☎ 800-864035 - Fax 06-85082242

Numero verde
☎ 800-864035

GAZZETTA UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO ANNO 2006 (salvo conguaglio) (*)

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

CANONE DI ABBONAMENTO

Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 219,04) (di cui spese di spedizione € 109,52)	- annuale € 400,00 - semestrale € 220,00
Tipo A1	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i soli supplementi ordinari contenenti i provvedimenti legislativi: (di cui spese di spedizione € 108,57) (di cui spese di spedizione € 54,28)	- annuale € 285,00 - semestrale € 155,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29) (di cui spese di spedizione € 9,64)	- annuale € 68,00 - semestrale € 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della CE: (di cui spese di spedizione € 41,27) (di cui spese di spedizione € 20,63)	- annuale € 168,00 - semestrale € 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31) (di cui spese di spedizione € 7,65)	- annuale € 65,00 - semestrale € 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02) (di cui spese di spedizione € 25,01)	- annuale € 167,00 - semestrale € 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, ed ai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 344,93) (di cui spese di spedizione € 172,46)	- annuale € 780,00 - semestrale € 412,00
Tipo F1	Abbonamento ai fascicoli della serie generale inclusi i supplementi ordinari con i provvedimenti legislativi e ai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 234,45) (di cui spese di spedizione € 117,22)	- annuale € 652,00 - semestrale € 342,00

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A, A1, F, F1 comprende gli indici mensili integrando con la somma di € **80,00** il versamento relativo al tipo di abbonamento alla Gazzetta Ufficiale - parte prima - prescelto, si riceverà anche l'Indice Repertorio Annuale Cronologico per materie anno 2005.

BOLLETTINO DELLE ESTRAZIONI

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **88,00**

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € **56,00**

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Bollettino Estrazioni, ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II (inserzioni)

Abbonamento annuo (di cui spese di spedizione € 120,00)	€ 320,00
Abbonamento semestrale (di cui spese di spedizione € 60,00)	€ 185,00
Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione)	€ 1,00

I.V.A. 20% inclusa

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo	€ 190,00
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni	€ 180,00
Volume separato (oltre le spese di spedizione)	€ 18,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero i prezzi di vendita, in abbonamento ed a fascicoli separati, anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli, vengono stabilite, di volta in volta, in base alle copie richieste.

N.B. - Gli abbonamenti annui decorrono dal 1° gennaio al 31 dicembre, i semestrali dal 1° gennaio al 30 giugno e dal 1° luglio al 31 dicembre.

Restano confermati gli sconti in uso applicati ai soli costi di abbonamento

ABBONAMENTI UFFICI STATALI

Resta confermata la riduzione del 52% applicata sul solo costo di abbonamento

* tariffe postali di cui al Decreto 13 novembre 2002 (G.U. n. 289/2002) e D.P.C.M. 27 novembre 2002 n. 294 (G.U. 1/2003) per soggetti iscritti al R.O.C.



* 4 5 - 4 1 0 1 0 0 0 6 0 7 2 2 *

€ **1,00**